NOVEL ALPHA-GLUCOSIDASE SUPPRESSANT

Patent number:

JP2025498

Publication date:

1990-01-26

Inventor:

JIINNBERUNARUDO DEYUSEBU; SHIYARURU

DANJIN

Applicant:

MERRELL DOW PHARMA

Classification:

- international:

A61K31/70; C07H15/26; C07H19/04

- european:

Application number: JP19890139401 19890602 Priority number(s): EP19880401340 19880602

Also published as:

EP0344383 (A1) US5157116 (A1) FI892682 (A) AR247890 (A1) PT90713 (B)

more >>

Report a data error here

Abstract not available for JP2025498

Abstract of corresponding document: EP0344383

This invention relates to novel N-derivatives of 1-deoxy-nojirimyoin, to the processes for their preparation and to their end-use applications, particularly as to their use in the treatment of diabetes.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

平2-25498

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成 2年(1990) 1月26日

C 07 H 19/04 A 61 K 31/70

ADP ADY 7417-4C

C 07 H 15/26

7417-4C

審査請求 未請求 請求項の数 22 (全 25 頁)

60発明の名称

新規なα-グルコシダーゼ抑制剤

②特 顧 平1-139401

20出 願 平1(1989)6月2日

優先権主張

@1988年6月2日@欧州特許機構(EP) @88401340.0

 ジーンーベルナルド

フランス国 ヌー・ブリツシヤ 68600 サンドホフ ル

デュセブ

ド アルブス 29

個発 明 者

シャルル ダンジン

フランス国 ストラスブルグ 67000 ル ゲイラー 18

勿出 願 人 メレルダウフアーマス

アメリカ合衆国 45215 オハイオ州 シンシナチ イー

ーテイカルズ インコ ス

スト ガルプレイスロード 2110

ーポレーテツド

個代 理 人 弁理士 佐々井 弥太郎

外1名

明細音

1. 発明の名称

新規なα・グルコシダーゼ抑制剤

2. 特許請求の範囲

1 . 式

2. Rがゲルコシル、ガラクトシル、フコシル、フルクトシル、マンノシル、リボシル、アラビノシル、キシロシル、アロシル、アルトロシル、ゲロシル、インドシル、タロシル、リキソシル、イソマルトシル、トレハロシル、β・セロビオシル、マルトシル、マルトトリオシル、又はセロトリオシル基である、特許請求の範囲第1項の化合物。

3. Rが 6·グルコシル、4·グルコシル、1·フルクトシル、6·フルクトシル、6·マルトシル、7 は4·イソマルトシル、又は4·イソマルトシルである、特許請求の範囲第1項の化合物。

4. 化合物 が 1,5-ジデオキシ-1,5-[(6-デオキシ-1-0-メチル-6-α-D-ケルコピラノシル)イミノ]-D-ケルシトールである、特許請求の範囲第1項の化合物。

5. 化合物が1,5·ジデオキシ・1,5-[(6,7-ジデオキシ・1-0-メチ.ル・7・α・D-グルコヘブトピラノシル)イミノ]-D-グルシトールである、特許請求の範囲第1項の化合物。

・ 6 . 化合物が1,5-ジデオキシ-1,5-[(1-デオキ

- 2 -

シ-2-0-メチル-α-0-フルクトフラノシル)イミノ]-D-グルシトールである、特許請求の範囲第1項の 化合物。

7. 化合物 が 1,5-ジ デ オ キ シ - 1,5-[(4-デ オ キ シ - 1 - 0 - メ チ ル - 4 - α - 0 - ゲ ル コ ピ ラ ノ シ ル) イ ミ ノ]0 - グ ル シ ト ー ル で あ る 、 特 許 請 求 の 範 囲 第 1 項 の
化 合物 。

9 . 化合物 が 1 . 5 · ジデオキシ·N·[6.7 - ジデオキシ·1 - (1 - 0 - メチル - 6 - 0 - α - D - グルコピラノシル)-7 · α - D - グルコヘプトピラノシル]-1 . 5 · イミノ - D - グルシトールである、特許 請求の範囲第1項の化合物。

1 0 . 化合物が1,5·ジデオキシ-1,5-[(4-デオキシ-1-0・メチル・4・α-0・グルコピラノシル)メチルイミノ]-0-グルシトールである、特許請求の範囲第1項の化合物。

- 3 -

グルシトールである、 特許 辯求の範囲第 1項の化合物。

1 6 . 化合物が 1,5-ジ デ オ キ シ - 1,5 · (6 · デ オ キ シ - 6 · D - グ ル コ ピ ラ ノ シ ル) イ ミ ノ - D - グ ル シ ト ー ル で あ る 、 特 許 請 求 の 範 服 第 1 項 の 化 合物 。

1 7 . 特許 請求 の 範囲 第 1 項 の 化 合 物 の 有 効 量を 投 与 す る こ と を 含 め て な る 、 α - グ ル コ シ ダ ー せ 酵 素 を 抑 制 す る 方 法。

18. 糖尿病にかかった患者に投与すべく、特許請求の範囲第1項の化合物の治療有効量を含む、糖尿病の処置剤。

19、酵素的にグルコースに転化できる食物の摂取に続いて投与されるべく、全身的に吸収可能なグルコースの量を低下させるのに十分な量の特許請求の範囲第1項の化合物を含む、肥満制御剤。

20. 薬学担体と混和した特許請求の範囲第1項の化合物を含めてなる、糖尿病又は肥満の処置用に適した薬学組成物。

21.

1 1 . 化合物が 1,5・ジデオキシ - N - [4・デオキシー1・(1・0・メチル・4・0・α・0・グルコピラノシル) - α・D・グルコピラノシル] - 1,5・イミノ・D - グルシトールである、特許請求の範囲第1項の化合物。

1 2 . 化合物が1,5-ジデオキシ-1,5-{[2-(1-0-メチル-1-α-0-アラピノフラノシル)エチル]イミノ}-0-グルシトールである、特許請求の範囲第1項の化合物。

1 3 . 化合物が 1,5-ジデオキシ-N-[4-デオキシ-1・(1-0-メチル・6-0-α・D-グルコピラノシル)・α・D-グルコピラノシル]・1,5-イミノ・D-グルシトールである、特許請求の範囲第1項の化合物。

1 4 . 化合物が1,5-ジデオキシ-N-{[4-デオキシ・(1-0-メチル-4-0-α・D-ゲルコピラノシル)・4-α-D-ゲルコピラノシル]メチル}-1,5-イミノ-D・ゲルシトールである、特許額求の範囲第1項の化合物。

1 5 . 化合物が1,5-ジデオキシ-N-{[4-デオキシー(1-0-メチルー6-0-α-0-グルコピラノシル)-4-α-0-グルコピラノシル]メチル}-1,5-イミノ・D-

- 4 -

の化合物を式

[式中 X は ハ ラ イド 又 は ト リ フ レ ート で あ り 、 n は ぜ ロ 、 1又 は 2 で あ り 、 R' は 任 意 付 加 的 に 末 端 ヘ キ ソ ー ス 又 は ベ ント ース 部分 の ア ノ マ ー 炭 素 原 子 に ア シ ル 又 は エ ー テ ル 基 を も つ こ と も あ り 得 る ヒ ドロ キ シ 保 護 グ リ コ シ ル 部分 で あ る。]の 化 合 物 と 反 応 さ せ て 、

標準的脱保護手法によって脱保護される式

[式中R'とnは上に定義されたとおり]の化合物を

式

生ずることからなる、式

「式中nは上に定義されたとおりであり、Rは1-3個のヘキソース又はペントース単位を含有するグリコシル甚又はエーテル化又はアシル化意はに意けれたがリコシル甚であり、該グリコシル基は信意けれたので、該グリコシルを受け、では、アースない、では、アースないが、では、アースないが、では、アースないが、できないでは、アースは、アースが、アースをある。では、アースは、東学的に受け、人れられるその酸付加塩の製法。

22. 糖尿病や肥満の処置用医薬品の製造における、特許請求の範囲第1項で定義された化合物類の使用。

- 7 -

学的に受け入れられるその酸付加塩類に関する。 式中、nはゼロ、1又は2であり、Rはグリコシル部分である。式1のRで表わされるグリコシル部分は、1-3個のヘキソース又はペントース単位を含有する基であって、任意付加的に末端ヘキソース又はペントース部分のアノマー炭素原子上にエーテル又はアシル基をもっていることもあり得る。

[課題を解決する手段]

概して、単糖、二糖又は三糖部分(すなわち、 "R"で定義されるグリコシル部分)は、ペントー 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、1-デオキシノジリマイシンの新規な . N-誘導体類、その製法、及び最終用途への応用、 特に糖尿病の処置への使用に関する。

[発明が解決しようとする課題]

更に詳しくは、本発明は1.デオキシ・ノジリマイシンの新規なH・グリコシル誘導体類、その化学的製法、そのα・グルコシダーゼ抑制剤性状、及び糖尿病、肥満、及びレトロウイルス、特に後天的免疫不全症候群(エイズ)の原因となるHIVウイルスと関連した疾病への最終用途応用に関する。

なおも詳しくは、本発明は式

の新規な1・デオキシノジリマイシン誘導体類と薬

- 8 -

スマはは、CH2)nアルキレン架橋を経また。 では、CH2)nアルキレン架橋を経また。 でオキシノジリマイシン部分の空嚢原子に種種のグリコシル部分にに種類性体を形成する。また、類似の、又はは類にない、ハントースやヘキソース部分もの切りコシルを変異橋を通して互いに結合され、その場合といるのは、の環外及び/又は環内疾病を動象を関する。 原子に結合され、ここでも位置異性体がする。 発明の範囲内にあるものとして考えられる。

式 1 の R指 定 に よ って 意図 さ れ る グ リ コ シ ル 基 の 例 は 、 6 - 又 は 4 - グ リ コ シ ル 、 6 - 又 は 4 - ガ ラ ク ト シ ル 、 4 - フ コ シ ル 、 1 - 、 2 - 又 は 6 - フ ル ク ト シ ル 、 6 - 又 は 4 - マ ン ノ シ ル 、 4 - リ ボ シ ル 、 4 - ア ラ ビ ノ シ ル 、 4 - キ シ ロ シ ル 、 6 - 又 は 4 - ア ル ト ロ シ ル 、 6 - 又 は 4 - グ ロ シ ル 、 6 - 又 は 4 - イ ド シ ル 、 6 - 又 は 4 - タ ロ シ ル 、 及 び 4 - リ キ ソ シ ル の よ う な 単 糖 類 ; 4 - 又 は 6 - イ ソ マ ル ト シ ル 、 4 - 又 は 6 - ト レ ハ ロ シ ル 、 β - 4 - 又 は 8 - セ ロ ビ オ シ ル 、 マ ル ト シ ル

- のような二糖類:及びマルトトリオ -シルとセロ トリオシルのような三糖類である。好ましいがり コシル 基 は 6・又 は 4・グ ル コ シ ル 、 1 - 又 は 6 - フ ル ク トシル、、6-又は4.マルトシル、及び6-又は4-イ ソマルトシルである。エーテル誘導体類は、アノ マー炭素原子に結合されたヒドロキシル基がエー テル化された誘導体類であり、C1-8アルキル誘導 体類、好ましくはメチル、エチル、プロビル、ブ チル、ペンチル、ヘキシル、シクロヘキシル、シ クロヘキシルメチル、シブチル、イソブチル、イ ソプロビル等、及びフェニル及びベンジルのよう な芳香族誘導体類を包含する。遊離ヒドロキシ基 と C1-s7 ルカン酸類又は安息香酸類との反応によ ってアノマー炭素原子に形成されるアシル誘導体 類も、このようなアシル化部分がグリコシル基か ら容易に除去されるとしても含まれることが意図 されている。好ましいアシル基は酢酸や安息香酸 で形成されるものであるが、プロピオン酸、n-酪 ル酢酸のような酸類から形成されるアシル基も含

- 11 -

触媒を使用する接触水素添加のような標準手法により、又はシクロ水素添加のような標準手法にものより、ファー水素添加によって、存息に行なわれる。 ヒドロキン保護基としてエステルをに行かののは全体的に、 は な の に 、 は か の で の 処理によってエステル 基を除 は し ア ル ガ ワ の 処理によってエステル 基を除 は し し で と に な の 水 器 係 加 手 順 を 用 い て 、 ベンジルエーテル類を脱保護するのが好ましい。

グリコシルハライドを1・デオキシ・ノジリマインと 結合させる 場合には、適当にヒドロキシ保護された反応体を乾燥ジメチルホルムアミド (OMF) 又は他の同等な機能の溶媒中で約60-90℃に約12ないし36時間 制熱して行なわれ、この加熱はアミンに対して過剰量の弱塩基 (K₂CO₃)又は分子ふるいを使用し、好ましくは過剰モル量 (3倍まで)のハライド使用して行なわれる。

以上の反応は、次の反応経路A及びBによって 例示されている。 まれることが意図されている。

本発明化合物類は、この技術で類似的に知られ た方法によってつくられる。適当にヒドロキシ保 護された1・デオキシ・ノジリマイシン(2)を適当に ヒドロキシ保護された活性化グリコシル部分と縮 合させるのが好ましく、これにはトリフレート又 ・ はハライドを使用するのが好ましく、ヨウ化物が 好ましいが臭化物と塩化物を包含し、かつメシレ ート又はトシレート又は当業者が認めるその他の 周等な作用をもった部分を包含する。1・デオキシ ノ ジ リ マ イ シ ン を ト リ フ レ ー ト と カ ッ ブ リ ン グ さ せる場合、同等なモル量の反応体の混合物をアル コールや水を含まない溶媒、好ましくはクロロホ ルムのような塩素化溶媒中で、不活性雰囲気下、 好ましくは窒素又はアルゴン下に約1~3日間、反 応料了まで選流させることによって反応が行なわ れる。反応生成物の単離及び精製についての標準 手順に従って保護基を除去すると、所望の生成物 が得られる。脱ベンジル化は、適当な溶媒、例え ばエタノール中で、炭素上のパラジウムのような

- 12 -

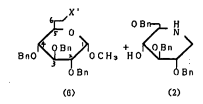
反応経路A

$$\frac{\triangle}{\text{CHCI}_3}$$

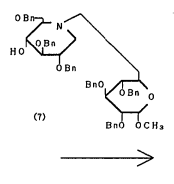
脱保護

- 13 --

反応経路B



30℃



- 15 -

別の描き方をするならば、反応経路は次の反応 経路によって、より一般的に描くことができる。 反応経路 C

式 中 X は ハ ラ イ ド (好 ま し く は ヨ ウ 化 物) 又 は ト リ フ レ ー ト で あ り 、 n は ぜ 口 、 1 又 は 2 で あ り 、 R' は 式 l で 定 義 さ れ た ヒ ド ロ キ シ 保 設 グ リ コ シ ル 部 分 で あ り 、 化 合 物 (2) は 反 応 経 路 A と B で 示 し た と お り で あ る 。

適当にヒドロキシ保護されたグリコシルハライド(6)とトリフレート(3)は、ヒドロキシ茘がエステル又はエーテル部分で保護されたグリコシル基

(式!の単糖、二糖、又は三糖類)である。好ましいエステル類はアセテート又はベンゾエートエステルであるが、その他のアルカノールエステル類、特に 6個までの炭素原子を含有するものを使用できる。好ましいエーテルはベンジルエーテルである。このような保護化合物類は、この技術で非常によく知られ理解されている標準手順によって調製できる。

グリコシルトリフレート類(化合物 3が代表的)は、塩素化溶線中で約-78℃ないし-10℃で1-3時間、ヒドロキシ保護グリコシルと無水トリフルオロメチルスルホン酸とを反応させるなど、標準手順によってつくられる。(任意付加的にエーテル化ないしアシル化されていてもよいアノマー炭素原子は、式3化合物の1-位置の炭素原子であって、この炭素原子がエーテル誘導体を支えていることに注目。)

グリコシドハライド類(化合物 6が代表的)は、1個の遊離ヒドロキシ碁を担った、適当にヒドロキシ保護されたグリコシドから出発する標準手法に

- 19 -

[実施例]

以下の実施例は、本発明化合物類の調製に適した方法と手法を例示している。

実施例 1 2,3,6・トリ・0・ベンジル・1,5・ジデオキシ・1.5・イミノ・D・ケルシトールの調製

乾燥テトラヒドロフラン(15 ml)中の2,3,6-トリ・0・ベンジル・5・デオキシ・D・グルコン酸 &・ラクタム(実施例 64~69に記述された化合物)(0.75 g,1.6ミリモル)の溶液に、窒素下に0℃で硫化メチル(0.58 ml)中のボランの10M溶液を添加した。混合物を0℃で15分、室温で30分かきまぜ、次いで6時間温流し、最後に露温で一夜かきまぜた。混合物を0℃に冷却し、ボランの過剰量をメタノールで破壊し、富温で1時間かきまぜた。反応混合物を気体塩化水繁で処理し、1時間温流した。溶媒を被圧下に蒸発させた。残留物を酢酸エチルに溶解し、 頭炭酸ナトリウム飽和水溶液で洗った。有

- 21 -

よってつくられる。これらの場合、アルコールは スウェルン酸化(ジメチルスルホキシド及びトリ エチルアミン中の塩化オキサリルでの処理)によ ってアルコールをそのアルデヒドへ転化し、洗い てウィティヒ反応(テトラヒドロフラン中で各) 当 量 の 臭 化 n - ブ チ ル リ チ ウ ム 、 カ リ ウ ム 第 三 ブ ト キシド、及び第三プタノールを室温で約4-8時間 使用して、臭化メチルトリフェニルホスホニウム からつくられる"イリド"を経由する反応)によ ってアルデヒドをオレフィンへその場で転化させ る。オレフィンは、ハイドロボレーション(窒素 下にジメチルサルファイドでの処理に続く過酸化 水素と水酸化ナトリウムでの酸化)によってその 対応するアルコールへ転化される。アルコールを メシル化(-15℃ないし0℃で過剰なNEtaでClaCla 中の塩化メシルで処理)し、メシレートを、好ま しくはヨウ化物を用いて、そのハライドへ転化す る(エーテル中0℃でハロゲン化マグネシウムでの 処理〉。

1. デオキシーノジリマイシンは、2,3,6-トリベ

- 20 -

機層を競敵ナトリウムで乾燥し、纏過し、減圧下に濃縮すると油を生じた。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィ及び酢酸エチルでの溜離は、2,3,6-トリー0-ベンジル-1,5-ジデオキシー1,5-イミノーD-グルシトールを生じ、これはメタノール(0.655 g, 90%)中で結晶化した。酸点73-74℃。実施例2 メチル2,3,4-トリー0-ベンジルー6-0-トリフルオロメチルスルホニル・α-0-グ

ルコピラノシドの餌製

- 15℃に冷却された塩化メチレン(17.5 ml)中の乾燥ビリジン(0.46 ml)の溶液に、無水トリフルオロメタンスルホン酸(0.87 ml)を添加した。混合物を-10℃で15分かきまぜ、次いで塩化メチレン5 ml中のメチル2.3.4-トリー0-ベンジル・α・D-グルコビラノシド(1.2 g, 2.58ミリモル)を添加した[ビー・コバック(P. Kovac)、ヴィー・スクレナー(V. Sklenar)及びシー・グラウデマンス(C. Glaudemans)、Carbohydr、Res、175卷201頁(1988年)]。混合物を-10℃で1.5時間かきまぜた。反応混合物を水洗した。有機層を硫酸ナトリウム上で

乾燥し、濾過し、減圧下に濃縮すると油を生じた。 シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィ及び ヘキサンと酢酸エチルの7:3混合物での溶離は、 予想された化合物 2,3,4-トリ・0・ベンジル・6・0・ト リフルオロメチルスルホニル・α・0・ゲルコピラノ シドを生じ、これをヘキサン(1.43 g, 93%)から 結晶化した。 融点 44-45℃。

実施例 3 2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-1,5-[(2,3,4-トリ-0-ベンジル-6-デオキシ-1-0-メチル-6-α-D-ゲルコピラノシル)イミノ]-0-ゲルシトールの顕観

エタノールを含まないクロロホルム55 ml中の2, 3,4-トリ-0-ベンジル-6-0-トリフルオロメチルス ルホニル-α-0-グルコピラノシド(0.7 g, 1.17ミ リモル)と2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキ シ-1.5-イミノ-0-グルシトール(0.509 g, 1.17ミ リモル)の溶液を窒素下に48時間還流した。提合 物を塩化メチレンで希釈し、重成酸ナトリウムの 飽和水溶液と飽和塩水で次々に洗った。有機層を

- 23 -

発させた。残留物を水に溶解し、水相を酢酸エチ ルで2回抽出した。水層を減圧下に乾固させると フォームを生じた。シリカゲル上のフラッシュク ロマトグラフィにかけ、メタノール、クロロホル ム及び水の50:50:4混合物で溶離すると、予想さ れた化合物の1.5-ジデオキシー1.5.[(6.デオキシ・ 1-0-x f μ-6-α-0-ゲ μ コ ピ ラ ノ シ ル) イ ミ ノ]-0-グルシトー mlで破壊した。 混合物を0℃で冷却し た。 30% 過酸化水素 0.3 mlを添加した。 混合物を2 時間還流した。反応混合物を水で希釈し、エーテ ルで3回抽出した。有機層を破験ナトリウムで乾 燥し、護遇し、減圧下に濃縮すると油を生じた。 シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにか け、酢酸エチルとヘキサンとの1:1混合物で溶離 すると、予想されたアルコールのメチル2,3,4・ト リ - G - ベンジル - 6 - デオキシ - α - D - グルコヘブトビ ラノシド(0.414 g, 45%)を生じ、これをヘキサン から結晶化した。 融点 50-53℃。

実施例 5 メチル 2,3,4-トリ-0-ベンジル-6,7-ジ デオキシ-α-0-グルコヘプト-6-エノ 破酸ナトリウムで乾燥し、纏過し、彼圧下に濃縮すると油を生じた。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィ及びヘキサンと酢酸エチルの 6:4 混合物での箱離は、予想された化合物 2,3,6-トリー0-ベンジル・1,5-ジデオキシ・1,5-[(2.3,4-トリ・0-ベンジル・6-デオキシ・1-0-メチル・6-α・D・グルコピラノシル)イミノ]-D・グルシトールを生じ、これをメタノール(0.772 g, 75%)から結晶化した。 融点 102-103℃。

実施例 4 1,5-ジデオキシ-1,5-[(6・デオキシ・1・0・メチル・6・α・0・グルコピラノシル) イミノ]・0・グルシトールの興製

2,3,8-トリ・0・ベンジル・1,5-ジデオキシ・1,5-[(2,3,4-トリ・0・ベンジル・6・デオキシ・1・0・メチル・6・α・D・グルコピラノシル)イミノ]-D・グルシ トール(0.646 g, 0.73ミリモル)をメタノール 20 mlに溶解し、シクロヘキセン10 mlと木炭上の 20% 水酸化パラジウム 1.2 gを添加した。 混合物を脱 気し、アルゴン下に 24時間 遷流した。 触媒を 濾過 し、メタノールで 2回 洗った。 溶媒を 減圧下に 蒸

- 24 -

ヒラノシドの調製

-78℃に冷却された乾燥テトラヒドロフラン40 ml中の塩化オキサリル(1.05 ml, 17.22ミリモル) の 溶 液 に 、 乾 燥 ジ メ チ ル ス ル ホ キ シ ド (1.3 ml.) 8.04ミリモル)を滴加してから、-35℃で35分間か きまぜた。反応混合物を再び-78℃に冷却し、テ ·トラヒドロフラン 20 mlに溶解したメチル 2,3,4-トリ-0-ベンジル-α-0-グルコピラノシド(G g, 1 β.4ミリモル)を添加し、混合物を・35℃で15分か きまぜ、次にトリエチルアミン(11.5 ml, 82.65 ミ リ モ ル)を 添 加 し 、 混 合 物 を - 35℃ で 1時 間 か き まぜた。このアルデヒドを精製単離せずに下記の ウィティヒ反応に使用した。テトラヒドロフラン .700 ml中に懸濁させた乾燥臭化トリフェニルメチ ルホスホニウム(11.7 g, 32.8ミリモル)に、-78 ℃でヘキサン中のn-プチルリチウム(23 ml, 32.6 6ミリモル)を適加した。 反応混合物を室温に暖め、 1.5時間かきまぜた。次に混合物を0℃に冷却し、 カリウム第三プチレート(3.68 g, 32.8ミリモル) と乾燥第三プチルアルコール(3 ml、31.8ミリモ

実施例 6 メチル 2.3.4-トリ-0-ベンジル-6-デオ キシ-α-D-グルコヘプトビラノシドの 調製

乾燥テトラヒドロフラン5 m1中のメチル2,3,4-トリ・0・ベンジル・6,7・ジデオキシ・α・D・グルコヘブト・8・エノビラノシド(0.878 g, 2.43ミリモル)

- 27 -

モル)の 密液に、トリエチルアミン(0.2 ml, 1.43 ミリモル)を添加した。次に溶液を-10℃に冷却し、塩化メシル(0.08 ml, 1ミリモル)を添加した。混合物を-10℃で更に15分かきまぜ、次いで反応を 富温まで暖めた。混合物を3回水焼した。有機相を破酸ナトリウムで乾燥し、濾過し、減圧下に濃縮すると 黄色の油を生じた。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、酢酸エチルとヘキサンとの40:60混合物で溶離すると、予想されたメシレートのメチル2,3,4-トリ-0-ベンジル・6-デオキシ-7-0-メチルスルホニル・α-D-グルコヘブトビラノシドを油(0.38 g, 91%)として生じた。 実施例8 メチル2,3,4-トリ-0-ベンジル・6,7-ジ

エーテル 5 ml中のメチル 2.3,4-トリ·0·ベンジル・6・デオキシ・7・0・メチルスルホニル・α・D・グルコヘプトピラノシド (0.38 g, 0.83ミリモル)の宿液に、0℃でヨウ化マグネシウムの 0.375M 宿 被 8.7

トピラノシドの調製

デオキシ-7-ヨード·α·D·グルコヘブ

の溶液に、 0℃で窒素下に、 硫化メチル中の 10Mボラン (0・24 ml, 2・4ミリモル) 溶液を添加した。 混合物を露温で 3時間かきまぜた。ボランの過剰量をエタノール 1 mlで破壊した。 混合物を 0℃で冷却した。 30%過酸化水素 0・3 mlを添加した。 混合物を 2時間 遅流した。 反応混合物を水で希釈し、エーテルで 3回抽出した。 有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、 濾過し、 減圧下に 濃縮すると 油を生じた。 シリカゲル上の フラッシュクロマトグラフィにかけ、 酢酸エチルとヘキサンとの 1:1混合物で溶離すると、予想されたアルコールのメチル 2・3・4・トリ・0・ベンジル・6・デオキシ・α・0・グルコヘブトビラノシド (0・414 g, 45%)を生じ、これをヘキサンから結晶化した。 融点 50・53で。

実施例 7 メ チ ル 2 , 3 , 4 - ト リ - 0 - ベ ン ジ ル · 6 - デ オ キ シ - 7 - 0 - メ チ ル ス ル ホ ニ ル - α - 0 - グ ル コ ヘ ブ ト ビ ラ ノ シ ド の 調 製

乾燥塩化メチレン10 ml中のメチル2,3,4-トリー 0-ベンジル-6-デオキシ-7-0-メチルスルホニルα-0-グルコヘブトピラノシド(0.38 g, 0.83ミリ

- 28 -

ヨウ化マグネシウムの過剰量を水で加水分解した。 反応混合物をチオ硫酸ナトリウムと水で洗った。 有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過し、減 圧下に濃縮すると油を生じた。シリカゲル上のフ ラッシュクロマトグラフィにかけ、酢酸エチルと ヘキサンとの2:8混合物で溶離すると、予想され たヨウ化物のメチル2.3,4-トリ-0-ベンジル-6.7-ジデオキシ-7-ヨード-α-0-グルコヘブトビラノ シドを生じた。これをヘキサンから結晶化した(0.368g, 91%)。 融点 66-68℃。

実施例 9 2,3,4-トリ-0-ベンジル・1,5-ジデオキシ・1,5-[(2,3,4-トリ-0-ベンジル・6,7-ジデオキシ・1-0-メチル・7-α-0-グルコヘブトピラノシル)イミノ]・0-グルシトールの 網製

乾燥ジメチルホルムアミド3 m1中のメチル2,3,4-トリ-0-ベンジル-6,7-ジデオキシ-7-ヨード-α-D-グルコヘブトピラノシド(0.338 g, 0.69ミリモル)と2,3,4-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキ-1,5-イミノ-0-グルシトール(0.1 g, 0.23ミリモル)の

宿被を、乾燥機散カリウム(0.127 g, 0.92ミリモル)と一緒に80℃で一夜加熱した。ジメチルホルムアミドを波圧下に蒸発させた。残留物を酢酸エチルで取り出し、2回水洗した。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過し、減圧下に濃縮すると勧を生じた。中性アルミナ活性町上でのクロマトグラフィにかけ、ヘキサンと酢酸エチルとの8:2 混合物で溶離すると、予想されたアミンの2,3,6-トリ・0・ベンジル・1,5・ジデオキシ・1・5・[(2,3,4・トリ・0・ベンジル・3,7・ジデオキシ・1・0・メチル・7・α・0・グルコヘブトピラノシル)イミノ]・D・グルシトールを生じた。これをメタノール(0.125 g, 60%)中で結晶化した、融点42・43℃。

実施例 1 0 1,5-ジデオキシ-1,5-[(6.7-ジデオキシ-1-0-メチル-7-α-D-グルコヘブトピラノシル)イミノ]-0-グルシトールの御製

酢酸エチル 0.1 mlと水1 mlを含有するメタノール 10 mlに、 2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-1,5-[(2,3,4-トリ-0-ベンジル-6,7-ジデオ

- 31 -

J. Amer. Chem. Soc. 106巻 5348頁(1984年)]及び1,5-ジデオキシ-2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-イミノ・0-グルシトール(1.331 g, 3.06ミリモル)の溶液を、窒素下に60時間還流する。混合物を塩化メチレンで希釈し、重炭酸塩飽和水溶液と飽和塩水で次々に洗った。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過し、減圧下に濃縮すると油を生じた。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、ヘキサンと酢酸エチルとのグレード混合物で溶離すると、予想されたアミンの2,3.6-トリー0・ベンジル-1.5・ジデオキシ-1,5-[(1-デオキシ-2,3:4,5-ジー0-イソプロピリデン・β-D-フルクトピラノシル)イミノ]・0-グルシトールを油として生じた。

実施 例 1 2 2,3,6-トリ-0-ベンジル・1,5-ジデオ キシ・1,5-[(1-デオキシ・2-0-メチル・ α-0-フルクトフラノシル)イミノ]・0-グルシトールの 闘製

2% 乾燥塩化水素を含有するメタノール100 m1中に、2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-1,5-

キシ・1・0・メチル・7・α・D・グルコヘブトピラノシル)イミノ]・D・グルシトール(0・1 8,0・11ミリモル)を 常解した。 木炭上の 20%水酸 化パラジウム 0・05 8を 添加した。 複合物を 1気圧 で 2週間 水素 添加した。 触媒を 適別し、 宿媒を 減圧下に 蒸発させた。 残留物を イソプロバノール から 結晶 化させると、 予想された アミンの 1・5・ジデオ キシ・1・5・[(6・7・ジデオ キシ・1・0・メチル・7・α・D・グルコヘブト ピラノシル)イミノ]・O・グルシトール(0・023 8,58%)を生じた。

実施例 1 1 2,3,6-トリ-0-ベンジル・1,5-ジデオ キシ-1,5-[(1-デオキシ-2,3:4,5-ジ-0-イソプロビリデン-β-0-フルクトビラ ノシル)イミノ]-0-グルシトールの調

エタノールを含まないクロロホルム70 ml中の2, 3:4,5-ジ-0-イソプロピリデン·1-0-トリフルオロメチルスルホニル·β-0-フルクトピラノース(1.2 0 g, 3.06ミリモル)[ピー・ジェイ・カード(P.J. Card)及びダブリュー・ディー・ヒッツ(V.D.Hitz)

- 32 -

[(1・デオキシ・2,3:4,5・ジ・0・イソプロピリデン・β・0・フルクトピラノシル)イミノ]・D・グルシトール(1・4 g, 2・074ミリモル)を溶解する。混合物を48時間選流する。混合物をアンバーリスト A 26 OH型で中和し、建過する。溶媒を減圧下に蒸発させる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、酢酸エチルとメタノールとのグレード混合物で溶離すると、予想されたアミンの2・3・G・トリ・0・ベンジル・1・5・ジデオキシ・1・5・[(1・デオキシ・2・0・メチル・α・D・フルクトフラノシル)イミノ]・D・グルシトールを生ずる。

実施例 1 3 1,5-ジデオキシ-1,5-[(1-デオキシ-2-0-メチル-α-D-フルクトフラノシル) イミノ]-D-グルシトールの網製

水 2.5 mlを含有するメタノール 25 mlに、アミンの 2.3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-1.5-[(1-デオキシ-2-0-メチル-α-0-フルクトフラノ シル)イミノ]-D-グルシトール(0.617 g, 1.014ミ リモル)を加え、木炭上の 20%水酸化パラジウム 0. 3 gを加える。混合物を大気圧で 4日間水素添加す る・触媒を 遠 過 に よって除去し、 密 媒を 被圧下に 蒸発させる・ シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィに かけ、 クロロホルム、 メタノール 及び水のグレード 混合物で溶解すると、 予想されたアミンの1,5・ジデオキシ-1,5・[(1・デオキシ-2・0・メチル・α・D・フルクトフラノシル)イミノ]・D・ゲルシトールを非晶質 固体として生ずる・

実施例 1 4 メチル 2.3.6.トリ - 0 - ベンジル - 4 - 0-トリフルオロメチルスルホニル - α - 0-ガラクトビラノシドの調製

-15℃に治却された塩化メチレン(17.5 ml)中の乾燥ビリジン0.46 mlの溶液に、無水トリフルオロメタンスルホン酸0.87 mlを添加する。混合物を・10℃で15分かきまぜ、次に塩化メチレン5 ml中のメチル2,3.6・トリ・0・ベンジル・α・0・ガラクトビラノシド(1.2 g, 2.58ミリモル)を添加する[エヌ・モリシマ、エス・コト、エム・オオシマ、エイ・スギモト及びエス・ゼン、Bull.Chem.Soc.Jpn. 56巻 2849頁(1983年)]。混合物を水洗する・積騰層を硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過し、減圧

- 35 -

ルとのグレード混合物で溶離すると、予想された アミンの 2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-1,5-[(2,3,6-トリ-0-ベンジル-4-デオキシ·1-0-メチル-4-α-D-グルコピラノシル)イミノ]-D-グ ルシトールを油として生する。

実施例 1 6 1,5-ジデオキシ-1,5-[(4-デオキシ-1-0-メチル-4-α-n-ゲルコピラノシル) イミノ]-n-ゲルシトールの割製

アミンの 2、3、6・トリ・0・ベンジル・1、5・ジデオキシ・1、5・[(2、3、6・トリ・0・ベンジル・4・デオキシ・1・0・メチル・α・D・グルコピラノシル)イミノ]・D・グルシトール(0・9 1 1 g、 1・0 3 ミリモル)をメタノール 20 mlに溶解する。シクロヘキセン 10 mlと木炭上の 20%水酸化パラジウムを添加する。混合物を脱気し、アルゴン雰囲気下に16時間 濃液する。触媒を濾過し、メタノールで2回洗う。溶媒を減圧下に蒸発させる。残留物を水に溶解する。水相を酢酸エチルで2回抽出する。水層を減圧下に乾固させるとフォームを生ずる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、メタノール、ク

下に 濃縮すると 袖を生じ、 これは 予想された トリフレート の メチル 2,3,6-トリ - 0 - ベンジル - 4 - 0 - トリフルオロメチルスルホニル - α - D - ガラクトピラノシドである。

実施例 1 5 2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオ キシ-1,5-[(2,3,6-トリ-0-ベンジル-4-デオキシ-1-0-メチル-4-α-D-グルコ ビラノシル)イミノ]-D-グルシトール の翻撃

エタノールを含まないクロロホルム70 ml中のメチル2,3,6-トリ-0-ベンジル-4-0-トリフルオロメチルスルホニル-α-0-ガラクトピラノシド(1.25 g, 2.53ミリモル)と2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-1,5-イミノ-D-グルシトール(1.098 g, 2.53ミリモル)の溶液を窒素下に3日間湿流する。混合物を塩化メチレンで希釈し、重炭酸ナトリウム飽和水溶液と飽和塩水で次々に洗う。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、滤過し、減圧下に濃縮すると油を生ずる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、ヘキサンと酢酸エチ

- 36 -

ロロホルム及び水の50:50:4混合物で溶離すると、 予想されたアミンの1,5-ジデオキシ-1,5-[(4・デオキシ-1-0-メチル-4-α-D-グルコピラノシル)イミノ]-D-グルシトールをフォームとして生ずる。 実施例17 メチル2,3,4-トリ-0-ベンジル-6・0-

(2,3,4-トリ-0-ベンジル-6-0-トリフルオロメチルスルホニル-α-0-ゲルコピラノシル)-α-D-ゲルコピラノシド

-15℃に冷却された塩化メチレン25 ml中の乾燥ビリジン0.24 mlの溶液に、無水トリフルオロメタンスルホン酸0.45 mlを添加する。混合物を-10℃で15分かきまぜ、次に塩化メチレン5 ml中のメチル6-0-(2,3,4-トリ-0-ベンジル-α-0-グルコピラノシル)-2,3,4-トリ-0-ベンジル-α-0-グルコピラノシド(91.2 g, 1.34ミリモル)を添加する
[アール・エピイ(R. Eby)及びシー・シュアーチ(C. Schuerch)、Carbohydr. Res. 50巻203頁(1978年)]。混合物を小洗する。有機層を破散ナトリウムで

乾燥し、濾過し、彼圧下に濃縮すると油(1.35 g, 98%)を生ずる。これは予想されたトリフレートのメチル2.3,4-トリ-0-ベンジル・6·0-(2,3,4-トリー0-ベンジル・6-0-トリフルオロメチルスルホニル・α・D・ケルコピラノシドである。

実施例 1 8 2,3,6-トリ・0・ベンジル・1.5-ジデオ キシ・N・[2,3,4-トリ・0・ベンジル・6・デ オキシ・1・(2,3,4-トリ・0・ベンジル・1・ 0・メチル・6・0・α・D・ケルコピラノシル)・ α・D・ケルコピラノシル]・1,5・イミノ・ D・ケルシトールの類繋

エタノールを含まないクロロホルム50 ml中のメチル2,3,4-トリ-0-ベンジル-6-0-(2,3,4-トリ-0-ベンジル-6-0-(2,3,4-トリ-0-ベンジル-6-0-トリフルオロメチルスルホニル-α-D-グルコピラノシル)-α-D-グルコピラノシド(1.35 g, 1.31ミリモル)及び2.3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-1,5-イミノ-D-グルシトール(0.567 g, 1.31ミリモル)の溶液を窒素下に48時間還流する。混合物を塩化メチレンで希釈し、

- 30 -

メタノール 30 mlに溶解する。木炭上の 20xx 酸化パラジウム 0.5 gを添加する。混合物を 3気圧で 4日間水素添加する。触媒を 濾過によって除去し、溶媒を減圧下に蒸発させた。 シリカゲル上の フラッシュクロマトグラフィにかけ、 メタノール、クロロホルム及び水のグレード混合物で溶離する と、予想されたアミンの 1,5・ジデオキシ・N・[6・デオキシ・1・(1・0・メチル・6・0・α・0・グルコピラノシル)・α・0・グルコピラノシル 1・1.5・イミノ・0・グルシトールをフォームとして生ずる。

実施例 2 0 メチル 6・0・(2,3,4・トリ・0・ベンジル・6,7・ジデオキシ・α・D・グルコヘプト・8・エノビラノシル)・2,3,4・トリ・0・ベンジル・α・D・グルコピラノシドの罰軽

-78℃に冷却された乾燥テトラヒドロフラン40ml中の塩化オキサリル(0.37 ml, 5.97ミリモル)の溶液に、乾燥ジメチルスルホキシド(0.45 ml, 6.26ミリモル)を滴加してから、-35℃で35分間かきまぜた。反応混合物を再び-78℃に冷却し、テトラヒドロフラン20 mlに溶解したメチル6-0-(2,

重炭酸ナトリウム 飽和水溶液と飽和塩水で次々に洗う。 有機層を破酸ナトリウムで乾燥し、濾過し、減圧下に 濃縮 すると フォームを 生ずる。 シリカゲル上の フラッシュ クロマトグラフィにかけ、 ヘキサンと 酢酸エチルとの グレード 混合物で溶離すると、 予想された アミンの 2,3,6・トリ・0・ベンジル・6・デオキシ・1・(2,3,4・トリ・0・ベンジル・1・0・メチル・6・0・α・0・グルコ ピラノシル)・α・D・グルコ ピラノシル]・1・5・イミノ・D・グルシトールを フォームと して生ずる。

実施例 1 9 1,5-ジデオキシ-N-[G-デオキシ-1-(1-0-メチル-6-0-α-D-グルコピラノシル)-α-D-グルコピラノシル]-1,5-イミノ-D-グルシトールの調製

アミンの2,3,6-トリ-0-ベンジル・1,5-ジデオキシ・N-[2,3,4-トリ・0-ベンジル・6-デオキシ・1・(2,3,4-トリ・0・ベンジル・1-0・メチル・6-0・α・D-グルコピラノシル]・1,5・イミノ・D-グルシトール(1.2 g, 0.915ミリモル)を

- 40 -

3,4-トリ-0-ベンジル·α·N-グルコピラノシル)-2, 3.4-トリ-0-ベンジル-α-0-ゲルコピラノシド(5. 1 g, 5.69ミリモル)を添加し、混合物を-35℃で 15分かきまぜ、次にトリエチルアミン(3.96 ml. 28.45ミリモル)を添加し、混合物を-35℃で1時間 かきまぜる。このアルデヒドを精製単離せずに下 記のウィティヒ反応に使用する。テトラヒドロフ · ラン 100 m l 中 に 懸 濁 さ せ た 乾 燥 奥 化 ト リ フ ェ ニ ル メチルホスホニウム(4.059 g, 11.38ミリモル)に、 -78℃でヘキサン中の1.55H n·プチルリチウム物 液(7.34 ml. 11.38ミリモル)を滴加した。反応網 合物を室温に暖め、1.5時間かきまぜた。次に混 合物を0℃に冷却し、カリウム第三プチレート(1. 275 g, 11.38ミリモル)と乾燥第三プチルアルコ . ール(1.04 ml, 11.38ミリモル)を添加する。 混合 物を再び室温で30分かきませる。反応混合物を・7 8℃に冷却し、上でつくったアルデヒドのテトラ ヒドロフラン溶液を滴加する。反応混合物を窒温 に暖め、2時間かきまぜる。塩化アンモニウム飽 和水溶液と溶媒を減圧下に蒸発させる。残留物を

静酸エチルに溶解し、水洗する。有機層を強酸ナトリウム上で乾燥し、濾過し、減圧下に濃縮すると、茶色の油を生ずる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、四塩化炭素と酢酸エチルとのグレード混合物で溶離すると、予想されたオレフィンのメチル 6-0-(2,3,4-トリ-0-ベンジル-6,7-ジデオキシ-α-0-グルコヘブト-6-エノビラノシル)-2,3.4-トリ-0-ベンジル・α-0-グルコピラノシドを非晶質同体として生ずる。

実施例 2 1 メチル 6 · 0 · (2 · 3 · 4 · ト リ · 0 · ベ ン ジル· 6 · デオキ シ · α · D · グ ルコ ヘ ブ ト ピ ラ ノ シル) · 2 · 3 · 4 · ト リ · 0 · ベ ン ジ ル · α · D · グ ルコ ピ ラ ノ シ ド の 調 製

乾燥テトラヒドロフラン(10 ml)中のメチル 6-0-(2,3,4-トリ・0・ベンジル・6,7-ジデオキシ・α・D・グルコヘブト・8-エノビラノシル)・2,3,4-トリ・0・ベンジル・α・D・グルコピラノシド(2.54 g, 2.85ミリモル)の溶液に、窒素下に 0℃で硫化メチル中のボランの10M溶液(0.28 ml. 2.8ミリモル)を添加した・混合物を窒温で 3時間かきませる。次い

- 43 ~

ピラノシル)-2,3,4-トリ·0·ベンジル·α·0-ケル コピラノシド(1.245 g, 1.37ミリモル)の宿液に、 トリエチルアミン(0.29 ml, 2.05ミリモル)を添 加する。次に溶液を-10℃に冷却し、塩化メシル (0.11 ml, 1.42ミリモル)を滴加する。混合物を - 10でで更に 15分かきませ、次いで反応混合物を 3回水洗する。有機相を硫酸ナトリウムで乾燥し、 徳 過 し、 減 圧 下 に 濃 縮 す る と フォーム を 生 じ 、 こ れを精製せずに使用する。 粗製メチル 6-0-(2,3,4-トリ・0・ベンジル・6・デオキシ・7・0・メチルスルホ ニル·α·D·グルコヘブトピラノシル)·2,3,4·ト·リ· θ・ベンジル・α -0・グルコピラノシドをエーテル20 mlに溶解する。この混合物に0℃でエーテル中の ヨウ化マグネシウムの0.35H溶液17.5mlを適加す る。ヨウ化マグネシウムの過剰量を水で加水分解 する。反応混合物をチオ硫酸ナトリウムと水で洗 う。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過し、 減圧下に濃縮するとフォームを生ずる。シリカゲ ル上のフラッシュクローニングにかけ、四塩化炭 寮と酢酸エチルとのグレード混合物で溶離すると、

で提合物を 0 ℃ に冷却する。ボランの過剰量をエタノール 1 mlで破壊する。混合物を 0 ℃ に冷却する。30 %過酸化水素 0.3 mlと 3 N水酸化ナトリウム水溶液 0.3 mlを添加する。混合物を 2時間 選流する。反応混合物を 水で希釈し、酢酸エチルで 3回抽出する。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、健過し、減圧下に 濾糖する とフォームを生ずる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィ及び 四塩化 炭素と酢酸エチルとの グレード 混合物での溶盤 は、予想された アルコールの メチル 6-0-(2,3,4-トリ・0・ベンジル・8・デオキシ・α・D・グルコヘプトピラノシル)-2,3,4-トリ・0・ベンジル・α・D・グルコ

実施例 2 2 メチル 6 - 0 - (2,3,4 - トリ - 0 - ベンジル-6,7 - ジデオキシ - 7 - ヨード - α - 0 - グル コヘプトピラノシル)- 2,3,4 - トリ - 0 -ベンジル - α - 0 - グルコピラノシドの調

乾燥塩化メチレン15 m1中のメチル6-0-(2,3,4-トリー0-ベンジルー6-デオキシーα-0-ケルコヘブト

- 44 -

予想されたヨウ化物のメチル6-0-(2,3,4-トリ-0-ベンジル-6,7-ジデオキシ-7-ヨード-α-D-グルコヘブトビラノシル)-2,3,4-トリ-0-ベンジル-α-D-グルコビラノシドをフォームとして生ずる。

実施例 2 3 2,3,6-トリ・0・ベンジル・1.5-ジデオキシ・N・[2,3,4-トリ・0・ベンジル・6.7・ジデオキシ・1・(2,3,4-トリ・0・ベンジル・1・0・メチル・8・0・α・D・グルコピラノシル)・7・α・D・グルコヘブトピラノシル]・1,5・イミノ・D・グルシトールの

乾燥ジメチルホルムアミド4 ml中のヨウ化物メチル6-0-(2,3,4-トリ-0-ベンジル-6,7-ジデオキシ-7-ヨード-α-D-グルコヘブトピラノシル)・2,3,4-トリ-0-ベンジル-α-D-グルコピラノシド(1.145 g, 1.122ミリモル)とアミンの2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-1,5-イミノ-0-グルシトール(0.162 g, 0.374ミリモル)の溶液を、乾燥炭酸カリウム(0.206 g, 1.49ミリモル)と一緒に80で一夜加熱する。ジメチルホルムアミドを減圧

下に蒸発させる。残留物を酢酸エチルで取りだし、2回水洗する。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、滤過し、緩圧下に濃縮するとフォームを生ずる。中性酸化アルミニウム活性度皿上でのクロマトグラフィにかけ、四塩化炭素と酢酸エチルとのグレード混合物で溶離すると、予想されたアミンの2,3,6-トリー0-ベンジルー1・5・ジデオキシー1・(2,3,4-トリー0-ベンジルー1・0・メチルー6・0・α・D・グルコピラノシル)・7・α・0・グルコヘプトピラノシル]・1・5・イミノーD・グルシトールをフォームとして生ずる。実施例24 1,5・ジデオキシーN・[6,7・ジデオキシー1・(1・0・メチル・6・0・α・0・グルコピラ

1-(1-0-メチル-6-0-α-0-グルコピラ ノシル)・7-α-D-グルコヘプトピラノ シル]・1.5・イミノ-D-グルシトールの 関製

アミンの2,3,6-トリ-0-ベンジル・1,5-ジデオキシ・N・[2.3,4-トリ-0-ベンジル・6.7-ジデオキシーー(2.3,4-トリ・0-ベンジル・1-0-メチル・6-0-α・D-グルコピラノシル)・α・D-グルコヘブトピラノシ

- 47 -

布釈 し、水で 2回洗う。 有機 層を 破酸ナトリウムで 乾燥し、 濾過し、 減圧下に 濃縮すると 油を生ずる。 シリカゲル上の フラッシュクロマトグラフィにかけ、 ヘキサンと酢酸エチルとの グレード 混合物で 溶離すると、 予想されたニトリルのメチル 2,3,6-トリー0-ベンジル・4・シァノ・4・デオキシ・α-0-グルコピラノシドを油として生する。

実施例 2 6 メチル 2.3,6-トリ - 0 - ベンジル - 4-デ オキシ - 4 - ホルミル - α - D - グルコピラ ノシドの 馴 製

乾燥テトラヒドロフラン10 mi中のメチル2,3,6-トリ-0・ベンジル・4・シアノ・4・デオキシ・α・0・グルコピラノシド(1.75 g, 3.7ミリモル)の溶液に、-78℃でn-ヘキサン中の水器化ジイソプチルアルミニウムの1.2M溶液3.! mlを滴加する。混合物をアルゴン下に-78℃で3時間かきまぜる。メタノール2 mlを加え、混合物を0℃に暖める。次に溶媒を減圧下に蒸発させる。エーテル50 mlと0.1N塩酸水溶液40 mlを加え、混合物を0℃で1時間かきまぜる。次に傾斜後、有機層を破酸ナトリウムで

ル] - 1 , 5 · イミノ · 0 · グルシトール (0 · 3 37 g · 0 · 2 54 ミリモル)をメタノール 30 mlに宿解する。木炭上の 20 % 水酸化パラジウム 0 · 4 gを添加する。混合物を 3気圧で 4日間水器添加する。触媒を 徳別し、 帘媒を 被圧下に 蒸発させる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、クロロホルム、メタノール及び 水の グレード混合物で 宿離すると、予想 された アミンの 1 , 5 · ジデオキシ · 1 · (1 · 0 · メチル · 8 · 0 · α · 0 · グルコピラノシル) · 7 · α · 0 · グルコヘブトピラノシル] - 1 , 5 · イミノ・D · グルシトールを 非晶質 固体 として生する。実施例 2 5 メチル 2 , 3 , 6 · トリ · 0 · ベンジル · 4 · シ

アノ-4-デオキシ-α-0-グルコピラノ

シドの鋼製

エタノールを含まないクロロホルム 60 m1中のメチル 2,3,6・トリ・0・ベンジル・4・0・トリフルオロメチルスルホニル・α・0・ガラクトピラノシド(3 g,6.07ミリモル)とシアン化テトラ・n・ブチルアンモニウム(6.51 g,24.28ミリモル)の溶液を窺案下に24時間還流する。反応混合物を塩化メチレンで

- 48 -

乾燥し、糖過し、液圧下に濃縮すると、予想されたアルデヒドのメチル 2、3、6・トリ・0・ベンジル・4・デオキシ・4・ホルミル・α・D・グルコピラノシドを油として生じ、これを精製せずに使用する。
実施例 2 7 メチル 2、3、6・トリ・0・ベンジル・4・デオキシ・4・ヒドロキシメチル・α・D・グ

ルコピラノシドの餌製

アルデヒドのメチル 2,3,6-トリ・0・ベンジル・4-デオキシ・4・ホルミル・α・D・グルコピラノシドを(1.7 g, 3.57ミリモル)をエタノール 15 m1に溶解する。混合物を 0℃に冷却し、固体ホウ水素化ナトリウム (0.068 g, 1.8ミリモル)を滴加する。混合物を 0℃で1時間かきまぜる。次に酢酸 0.4 m1を加え、溶媒を減圧下に蒸発させる。残留物を酢酸エチルで取り上げ、 重炭酸ナトリウム 飽和水溶液と飽和塩水で次々に洗う。 有機層を硫酸ナトリウム 蛇和水溶液と 乾燥し、 濾過し、 減圧下に 濃縮すると 油を生ずる・シリカゲル上の フラッシュクロマトグライにかけ、 ヘキサンと酢酸エチルと のグレード 混合物で溶離すると、予想されたアルコールのメチ

ル 2,3,6·ト リ · 0·ベンジル· 4·デオキシ · 4·ヒドロキシメチル·α· N·グルコピラノシドを油として生せる。

実施例 2 8 メチル 2,3,6-トリ - 0 - ベンジル - 4・デ オキシ - 4 - トリフルオロメチルスルホ ニロキシメチル - α - D - グルコピラノシ ドの調製

-15℃に冷却された塩化メチレン30 m1中の乾燥ビリジン0.45 m1の溶液に、無水トリフルオロメタンスルホン酸0.84 m1を添加する。混合物を-10℃で15分かきまぜ、次に塩化メチレン5 m1中のメチル-2,3,6-トリ・0・ベンジル-4-デオキシ-4-ヒドロキシメチル-α・D-グルコピラノシド(1.19 8,2.49ミリモル)を添加する。混合物を-10℃で1.5時間かきまぜる。反応混合物を水洗する。有機層を破散ナトリウムで乾燥し、濾過し、減圧下に濃縮すると油を生する。これは予想されたトリフレートのメチル2,3,6-トリ-0-ベンジル・4-デオキシ-4-トリフルオロメチルスルホニロキシメチル-α・D-グルコピラノシドである。

- 51 -

ビラノシル)-メチルイミノ]-D-グルシトールをフ ォームとして生する。

実施例30 1.5-ジデオキシ·1.5-[(4-デオキシ· 1-0-メチル-4-α・D-グルコピラノシル)-

メチルィミノ]・D・グルシトールの 調製

アミンの 2,3,6-トリ・0・ベンジル・1,5・ジデオキシ・1,5・[(2,3.6・トリ・0・ベンジル・4・デオキシ・1・0・メチル・4・α・D・グルコピラノシル)・メチルイミノ]・D・グルシトール(0.98 g, 1.09ミリモル)をメタノール 20 mlに溶解する。シクロヘキセン10 mlと木炭上の 20%水酸化パラジウム 0.8 gを添加し、混合物を窒素下に 8時間遊流する。 触媒を 濾過によって除去し、溶媒を 減圧下に 蒸発させる。 シリカゲル上の フラッシュクロマト グラフィにかけ、メタノール、クロロホルム及び水のグレード 混合物で溶離すると、予想されたアミンの1,5・ジデオキシ・1,5・[(4・デオキシ・1・0・メチル・4・α・D・グルコピラノシル)・メチルイミノ]・D・グルシトールを非晶質 個体として生する。

実 施 例 3 1 2,3.6-ト リ・0・ベ ン ジ ル・D・ガ ラ ク ト

実施例 2 9 2,3,6·トリ·0·ベンジル·1.5·ジデオキシ·1,5·[(2,3,6·トリ·0·ベンジル·4·デオキシ·1·0·メチル·4·α·D·グルコピラノシル)メチルイミノ]·D·グルシトールの組刷

- 52 -

ピラノースの調製

メチル 2,3,6・トリ・0・ベンジル・α・0・ガラクトビラノシド(5 g, 10.775ミリモル)をトリフルオロ酢酸と水との9:1混合物50 m!に溶解する[エヌ・モリシタ、エス・コトー、エム・オオシマ、エイ・スギモト、及びエス・ゼン、Bull.Chem.Soc.Jpn.56巻2849頁(1983年)]。 混合物を0℃で一夜かきまぜる。 加熱せずに溶解を減圧下に蒸発させる。 独自せずに溶解し、 重成酸ナトリウムと塩水で次々に洗う。 有機層を破酸ナトリウムで乾燥し、 濾過し、減圧下に 濃縮すると油を生する。かけ、ヘキサンと酢酸エチルとのグレード混合物で溶解すると、2,3,6・トリ・0・ベンジル・D・ガラクトビラノースを油として生する。

実施例32 1,4-ジ-0-アセチル・2.3.6-トリ・0・ ベンジル・b-ガラクトピラノースの

削製

2,3,6-トリ-0-ベンジル・D-ガラクトビラノース (3.927 g, 8.72ミリモル)を乾燥ビリジン25 mlに 溶解し、無水酢酸5 mlを添加する。 提合物を 富温で 24時間 かきまぜる。 溶媒を高真空下に蒸発させる。 残留物を酢酸エチルに溶解し、 水洗する。 有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、 濾過し、減圧下に濃糖すると、予想されたジアセテートの1,4-ジ-0-アセチル-2,3.G-トリ-0-ベンジル-0-ガラクトピラノース(4.64 g, 99%)を油として生じ、これを精製せずに使用する。

実施例33 4·0·アセチル-2,3.6-トリ-0·ベンジ ル-α-D-ガラクトピラノシルクロライ ドの餌騒

エーテル 10 ml中の1.4-ジ-0-アセチル-2,3,6-トリ-0-ベンジル-D-ガラクトピラノース(4.64 g,8.67ミリモル)の溶液をエーテル性塩化水聚(0.2 g/ml, 25 ml)で処理する。混合物を窒温で48時間かきまぜる。溶媒を液圧下に蒸発させると油を生ずる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、四塩化炭素と酢酸エチルとのグレード混合物で溶離すると、4-0-アセチル-2,3,6-トリー0-ベンジル-α-0-ガラクトピラノシルクロライド

- 55 -

トリウムと水で次々に洗う。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、遮過し、減圧下に濃縮するとフォームを生ずる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、ヘキサンと酢酸エチルとのグレード混合物で溶離すると、メチル4-0-(4-0-アセチル-2,3,6-トリ-0-ベンジル-α-B-ガラクトビラノシル)-2,3.6-トリ-0-ベンジル-α-B-ガラクトビラノシル)-2,3.6-トリ-0-ベンジル-α-B-ガラクトビラノシドをフォームとして生ずる。

実能例 3 5 メチル - 2 . 3 , 6 - トリ - 0 - ベンジル - 4 - 0 - (2 , 3 , 6 - トリ - 0 - ベンジル - α - D - ガラクト ピラノシル) - α - D - グルコピラノシドの調製

メチル 4・0・(4・0・アセチル・2・3・6・トリ・0・ベンジル・α・D・ガラクトピラノシル)・2・3・6・トリ・0・ベンジル・α・D・グルコピラノシド(2・543 g, 2・71ミリモル)を熱いトルエン 20 miに溶解し、メタノール80 mlを加え、続いてinxyタノール性ナトリウムメトキシド数滴を加える。混合物を富温で2時間かきまぜる。反応混合物をアンバーライトIR120(II+)樹脂で中性にし、講過し、減圧下に濃縮

を油として生ずる。

実施例 3 4 メチル 4・0・(4・0・アセチル・2,3,6・トリ・0・ベンジル・α・D・ガラクトピラノシル)・2、3,6・トリ・0・ベンジル・α・D・グルコピラノシドの調製

エーテル 20 ml中のメチル・2,3,6-トリー0・ベンジル・α・0・グルコピラノシド(2.284 g, 4.93ミリモル)[ピー・ジェイ・ガレッグ(P.J. Garegg)、エッチ・ハルトパーグ(H. Huitherg)、及びエス・ウォーリン(S. Vallin)、Carbobydr. Res. 108巻97頁(1982年)]、4・0・アセチル・2,3,6-トリ・0・ベンジル・α・0・ガラクトピラノシルクロライド(3.142 g, 6・154ミリモル)、及び2,4,6-トリメチルピリジン(0・89 ml, 6・76ミリモル)の溶液に、・30℃でかきまぜながら、エーテル性過熔素酸銀(0・0・8M, 84・5 ml, 6・76ミリモル)を添加する。混合物を・30℃で15分かきまぜ、塩化銀が沈殿する。混合物をセライト詰め物に通して適過し、固形物をエーテルで洗い、建液を減圧下に濃縮する。残留物を塩化メチレンに溶解し、有機層をチオ硫酸ナ

- 56 -

すると、メチル・2,3,6・トリ・0・ベンジル・4・0・(2,3,6・トリ・0・ベンジル・α・D・ガラクトピラノシル)・α・D・グルコピラノシドを非晶質簡体として生ずる。

実施例36 メチル4-0-(2,3,6-トリ-0-ベンジル-4-0-トリフルオロメチルスルホニル・α-D-ガラクトピラノシル)-2,3,6-トリ-0-ベンジル・α-0-グルコピラノシドの餌製

-15℃に冷却された乾燥塩化メチレン40 ml中の乾燥ビリジン0.49 mlの溶液に、無水トリフルオロメタンスルホン酸0.91 mlを添加する。混合物を・10℃で15分かきまぜ、次に塩化メチレン10 ml中のメチル・2,3,6-トリ・0・ベンジル・4・0・(2,3,6-トリ・0・ベンジル・2,3,6-トリ・0・ベンジル・2,3,6-トリ・0・ベンジル・2,3,6-トリ・0・ベンジル・2,3,6-トリ・0・ベンジル・3・ヒラノシル)・ α・ロ・グルコピラノシド(2.428 g, 2.71ミリモル)を添加する。混合物を・10℃で1.5時間かきまぜる。反応混合物を水焼する。有機層を破験ナトリウムで乾燥し、濾過し、減圧下に濃縮すると油を生ずる。これは予想されたトリフレートのメチル4・0・

(2,3,6·トリ·0·ベンジル·4·0·トリフルオロメチ· ルスルホニル·α·D·ガラクトピラノシル)·2,3,6· トリ·0·ベンジル·α·D·グルコピラノシドである。 実施例37 2,3,6·トリ·0·ベンジル·1,5·ジデオ

キシ・N・[(2.3,6-トリ・0・ベンジル・4・デオキシ・1・(2,3,6-トリ・0・ベンジル・1・0・メチル・4・0・α・D・グルコピラノシル)・α・D・グルコピラノシル]・1,5・イミノ・D・グルシトールの調製

エタノールを含まないクロロホルム50 m1中のメチル4-0-(2,3,6-トリ・0-ベンジル・4-0-トリフルオロメチルスルホニル・α・D・ガラクトピラノシル)-2,3,6-トリ・0-ベンジル・α・D・グルコピラノシド(1.52 g, 1.46ミリモル)と2,3,6-トリ・0・ベンジル・1.5・ジデオキシ・1.5・イミノ・D・グルシトール(0.632 g, 1.46ミリモル)の溶液を、窒素下に48時間選流する。混合物を塩化メチレンで希釈し、重炭酸ナトリウム飽和水溶液と飽和塩水で次々に洗う。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、適過し、減圧下に濃縮するとフォームを生ずる。シ

- 59 -

に 蒸発させる。 シリカゲル上の フラッシュクロマトグラフィにかけ、メタノール、クロロホルム及び水のグレード 混合物で 密離すると、 予想されたアミンの 1.5-ジデオキシ -N-[4-デオキシ-1-(1-0-メチル・4-0-α・0-グルコピラノシル)-α・0-グルコピラノシル]-1,5-イミノ・D-グルシトールを非晶 質 固体として生ずる。

実施 例 3 9 1-エテニル - 1 . 2:3 , 4 - ジ - 0 - イソブロ ビリデン - β - D - アラビノビラノースの 割 製

-78℃に冷却された乾燥テトラヒドロフラン40ml中の塩化オキサリル(1.05 ml, 17.22ミリモル)の溶液に、乾燥ジメチルスルホキシド(1.3 ml, 18.04ミリモル)を滴加してから、-35℃で35分間かきまぜる。反応混合物を再び-78℃に冷却し、テトラヒドロフラン20 mlに溶解した2,3:4.5-ジ-0-イソブロビリデン-0-フルクトビラノース(4.26 8,16.4ミリモル)[アール・エフ・ブラディ(R.F.8 rady)、Carbohydr、Res、15巻35頁(1970年)]を添加し、混合物を-35℃で 15分かきまぜ、次にトリエ

リカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、ヘキサンと酢酸エチルとのグレード混合物で溶離すると、予想されたアミンの2,3,6·トリ·0·ベンジル·1,5·ジデオキシ·N·[2,3,6·トリ·0·ベンジル·1-0·メチル・4・アオキシ·1-(2,3,6·トリ·0·ベンジル·1-0·メチル・4・0·α-D-グルコピラノシル)·α-D-グルコピラノシル]-1,5·イミノ-D-グルシトールを非晶質固体として生ずる。

実施例 3 8 1,5-ジデオキシ・N-[4-デオキシ・1-(1-0-メチル・4-0-α-0-グルコピラノシル)-α-0-グルコピラノシル]-1,5-イミノ・D・グルシトールの調製

2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-N-[2,3,6-トリ-0-ベンジル-4-デオキシ-1-(2,3,6-トリ-0-ベンジル-1-0-メチル-4-0-α-D-グルコピラノシル)-α-0-グルコピラノシル)-α-0-グルコピラノシル]-1,5-イミノ-D-グルシトール(1 g, 0.762ミリモル)をメタノール30mlに溶解する。木炭上の20%水酸化パラジウム 0.5 gを添加する。濃合物を3気圧で4日間水繁添加する。触媒を濾過によって除去し、溶媒を減圧下

- 60 -

チルアミン(11.5 ml, 82.65ミリモル)を添加し、 混合物を・35℃で1時間かきまぜる。このアルデヒ ドを精製単離せずに下記のウィティヒ反応に使用 する。テトラヒドロフラン400 ml中に懸潤させた - 乾燥臭化トリフェニルメチルホスホニウム(!).7 g, 32.8ミリモル)に、 -78℃でヘキサン中の1.55M n-プチルリチウム溶液(21 ml, 32.66ミリモル) を滴加する。 反応混合物を 富温に暖め、 1.5時間 かきまぜる。次に混合物を0℃に冷却し、カリウ ム 第 三 プ チ レ ー ト (3.68 g, 32.8ミ リ モ ル)と 乾 燥 第三プチルアルコール (3 ml, 31.8ミリモル)を添 加する。 混合物を再び 客温で30分かきまぜる。 反 応混合物を-78℃に冷却し、上でつくったアルデ ヒドのテトラヒドロフラン溶液を滴加する。反応 混合物を窒温に暖め、2時間かきまぜる。塩化ア ンモニウム飲和水溶液と溶媒を減圧下に蒸発させ る。残留物をエーテルに溶解し、水洗する。有機 暦を硫酸ナトリウム上で乾燥し、 濾過し、減圧下 に濃縮すると、茶色の油を生ずる。シリカゲル上 のフラッシュクロマトグラフィにかけ、ヘキサン

と 酢 酸 エ チ ル と の グ レ ー ド 棍 合 物 で 溶 顔 す る と 、 予 想 さ れ た オ レ フ ィ ン の 1 - エ テ ニ ル - 1,2:3,4・ジ・ 0 - イ ソ プ ロ ピ リ デ ン - β - 0 - ア ラ ビ ノ ピ ラ ノ ー ス を 油 と し て 生 ず る。

実施例 4 0 1.2:3.4・ジ・0・イソプロピリデン・1・ (2・ヒドロキシエチル)・β・D・アラピノ ビラノースの朗製

乾燥テトラヒドロフラン15 ml中の1-エテニル・1,2:3,4-ジ・0・イソプロピリデン・β-D-アラピノピラノース(2 g, 7.81ミリモル)の溶液に、窒素下に0℃で硫化メチル中のボランの10H溶液(0.78 ml, 7.8ミリモル)を添加する。機合物を塞温で3時間かきまぜる。ボランの過剰量をエタノール3mlで破壊する。複合物を0℃に冷却する。30%過酸化水器1 mlを添加する。混合物を2時間遺流する。反応混合物を水で発釈し、酢酸エチルで3回抽出する。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、糖過し、減圧下に濃縮すると油を生ずる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィ及び酢酸エチルとヘキサンとの

- 63 -

ル中のヨウ化マグネシウムの 0.35 M 溶液 53 mlを添加する。 混合物を 0℃で 15分かきまぜる。ヨウ化マグネシウムの過剰 厳を水で加水分解する。反応混合物をチオ硫酸 ナトリウム水溶液と水で洗う。有機 層を確酸 ナトリウムで 乾燥 し、 穂過し、 減圧下に 濃縮すると 油を生ずる。 シリカゲル上の フラッシュクローニングにかけ、 ヘキサンと 酢酸 エチルとの 9:1混合物で溶離すると、 予想されたヨウ化物の 1,2:3,4-ジ・0・イソプロピリデン・1・(2・ヨードエチル)・β・0・アラピノピラノースをやや黄色の油として生ずる。

実施例42 2,3,6-トリ・0・ベンジル・1,5-ジデオ キシ・1,5-{[2-(1,2:3,4-ジ-0-イソブ ロビリデン・1-β-0-アラビノビラノシ ル)エチル]イミノ}-D-グルシトールの 翻製

乾燥ジメチルホルムアミド10 m1中の1,2:3,4-ジ-0-イソプロビリデン-1-(2-ヨードエチル)-β-D-アラビノビラノース(1.9 g, 4.95ミリモル)と2, 3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-1,5-イミ 1:1個合物での溶離は、予想されたアルコールの1, 2:3,4-ジ-0-イソプロピリデン-1-(2-ヒドロキシエチル)-β-D-アラビノビラノースを抽として生ずる。

実施例 4 1 1,2:3,4-ジ-0-イソプロビリデン - 1-(2-ヨードエチル)-α-D-アラビノビラ ノースの部製

乾燥塩化メチレン30 m1中の1,2:3,4-ジ-0-イソプロピリデン・1-(2-ヒドロキシエチル)-α-D-アラピノース(1.7 g, 6.2ミリモル)の溶液に、トリエチルアミン(1.3 m1, 8.3ミリモル)を添加する。次に溶液を-10℃に冷却し、塩化メシル(0.5 m1, 6.46ミリモル)を適加する。混合物を-10℃で更に15分かきまぜ、次いで反応混合物を窒温まで暖める。混合物を3回水洗する。有機相を破散ナトリウムで乾燥し、濾過し、液圧下に濃縮すると粗製1,2:3,4-ジ・0・イソプロピリデン-1-(2-メチルスルホニロキシエチル)・α・D・アラピノースをエーテル15 m1に溶解する。この混合物に0℃でエーテ

- 64 -

ノ・D・グルシトール (0.714 g, 1.85ミリモル)の 宿 彼を、乾燥炭酸カリウム (0.714 g, 1.65ミリモル)の 宿 彼を、乾燥炭酸カリウム (0.714 g, 1.65ミリモル)と一緒に 80℃で一夜加熱する。 ジメチルホルムアミドを減圧下に 蒸発させる。 残留物を酢酸エチルと一緒に 取りだし、 2回水洗する。 有機層を 破酸ナトリウムで乾燥し、 濾過し、 減圧下に 濃縮 するとフォームを生ずる。中性酸化アルミニウム活性 度 皿上でのクロマトグラフィに かけ は 、 ヘキサンと で 頭エチルとのグレード 混合物で溶離すると、 予想された アミンの 2,3,6・トリ・0・ベンジル・1,5・ジデオキシ・1,5・{[2・(1,2:3,4・ジ・0・イソプロピリテン・1・β・D・アルシトールをフォームとして生ずる。

実施例 4 3 2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオ キシ-1,5-{[2-(1-0-メチル-1-α-D-ア ラピノフラノシル)エチル]イミノ}-D-グルシトールの調製

5%の乾燥塩酸を含有するメタノール60 mlに、2,3,6-トリ-0-ベンジル・1,5-ジデオキシ-1,5-{[2-(1,2:3,4-ジ-0-イソプロビリデン-1-β·D·アラビ

- 00 -

ノビラノシル) エチル] イミノ }・D・グルシトール (0.738 g, 1.072ミリモル) を 帘解 し、 24時間 遺 流 する。 反応 混合物を 窒温に冷却し、 アンバーリスト A 26 O H - 型で中和する。 混合物を 轄遇し、 溶媒を 域圧下に 蒸発させるとフォームを生ずる。 シリカゲル上の フラッシュクロマトグラフィにかけ、 酢酸エチルとメタノールとのグレード 混合物で 溶離すると、 予想された アミンの 2,3,6-トリ・0・ベンジル・1,5・ジデオキシ・1,5・{[2・(1・0・メチル・1・α・D・アラビノフラノシル) エチル] イミノ }・D・グルシトールをフォームとして生ずる。

実施例 4 4 1,5-ジデオキシ-1,5-([2-(1-0-メチル-1-α-0-アラビノフラノシル)エチル]イミノ}-D-グルシトールの関製

アミンの2,3,6・トリ・0・ベンジル・1,5・ジデオキシ・1,5・{[2・(1・0・メチル・1・α・B・アラビノフラノシル)エチル]イミノ}・B・グルシトール(0.4 g, 0.642ミリモル)をメタノールと水との9:1混合物に溶解する。木炭上の20%水酸化パラジウム0.2 gを添加し、混合物を大気圧で4日間水素添加する。

- 67 -

徳 物 に 通 し て 遮 過 し 、 園 形 物 を エ ー テル で 洗 い 、 徳 徹 を 波 圧下 に 濃 縮 す る 。 残 留 物 を 塩 化 メ チ レ ン に 溶 解 し 、 有 機 層 を チ オ 硫 酸 ナ ト リ ウ ム と 水 で 次 々 に 洗 う ・ 有 機 層 を 破 酸 ナ ト リ ウ ム で 乾 燥 し 、 穂 過 し 、 減 圧 下 に 濃 縮 す る と フォ ー ム を 生 す る 。 シリ カ ゲ ル 上 の フラッシュ ク ロマ ト グ ラフィに か け、ヘ キ サ ン と 酢 酸 エ チ ル と の グ レ ー ド 混 合 物 で 溶 離 す る と 、 メ チ ル 6 - 0 - (4 - 0 - ア セ チ ル - 2,3,6 - ト リ - 0 - ベ ン ジ ル - α - D - ガ ラ ク ト ピ ラ ノ シ ル) - 2,3,4 - ト リ - 0 - ベ ン ジ ル - α - D - グ ル コ ピ ラ ノ シ ド を フォ ー ム と し て 生 す る 。

実施例 4 6 メチル - 2 . 3 , 4 - トリ - 0 - ベンジル - 6 - 0 - (2 , 3 . 6 - トリ - 0 - ベンジル - α - D - ガラクト ピラノシル) - α - D - グルコピラノシドの調整

メチル 6-0-(4-0-アセチル-2,3,6-トリ-0-ベンジル-α-D-ガラクトピラノシル)-2,3,4-トリ-0-ベンジル-α-D-グルコピラノシド(2.314 g, 2.46 ミリモル)を 熱いトルエン 20 mlに 溶解し、メタノール 80 mlを加え、続いて lHメタノール性ナトリ

触媒を濾過によって除去し、溶媒を 減圧下に蒸発させる。 シリカゲル上のフラッシュ クロマト グラフィにかけ、 メタノール、クロロホルム 及び水のグレード 混合物で溶離すると、予想されたアミンの1.5-ジデオキシ-1,5-{[2-(1-0-メチル-1-α-D-アラビノフラノシル)エチル]イミノ}-D-グルシトールを非晶質固体として生ずる。

実施 例 4 5 メチル 6 - 0 - (4 - 0 - アセチル - 2, 3, 6 - トリ - 0 - ベンジル - α - D - ガラクトピラノシル) - 2, 3, 4 - トリ - 0 - ベンジル - α - D - ガラクトピラノシドの 調 製

エーテル 20 ml中のメチル・2、3、4・トリ・0・ベンジル・α・0・グルコピラノシド (2.078 g, 4.48ミリモル)、4・0・アセチル・2、3、6・トリ・0・ベンジル・α・0・ガラクトピラノシルクロライド (2.859 g, 5.6ミリモル)、及び2、4、6・トリメチルピリジン (0.81ml, 6.15ミリモル)の存被に、・30℃でかきまぜながら、エーテル性過塩素酸銀(0.08M, 76.9 ml, 6.15ミリモル)を添加する。提合物を・30℃で15分かきまぜ、塩化銀が沈殿する。提合物をセライト詰

- 68 -

ウムメトキシド数滴を加える。混合物を窝温で2時間かきませる。反応混合物をアンバーライト IR 120(H+)樹脂で中性にし、纏過し、減圧下に濃縮すると、メチル-2,3,4-トリ-0-ベンジル-6-0-(2,3,8-トリ-0-ベンジル-α-D-ガラクトピラノシル)-α-D-グルコピラノシドを非晶質固体として生ずる。

実施例 4 7 メチル 6 - 0 - (2,3,6 - トリ - 0 - ベンジル・
4 - 0 - トリフルオロメチルスルホニル α - D - ガラクトピラノシル) - 2.3,4 - ト
リ - 0 - ベンジル・α - D - グルコピラノシ

-15℃に冷却された乾燥塩化メチレン40 ml中の乾燥ビリジン0.45 mlの溶液に、無水トリフルオロメタンスルホン酸0.83 mlを添加する。混合物を-10℃で15分かきまぜ、次に塩化メチレン10 ml中のメチル-2,3,4·トリ・0-ベンジル-6-0-(2,3,6-トリ・0-ベンジル・α・D-ガラクトピラノシル)-α・D-グルコピラノシド(2.21 g, 2.46ミリモル)を添加する。反応混合物を水洗する。有機層を硫酸ナ

トリウムで乾燥し、濾過し、減圧下に濃縮すると 油を生ずる。これは予想されたトリフレートのメ チル 6-0-(2,3,6-トリ-0-ベンジル-4-0-トリフル オロメチルスルホニル-α-D-ガラクトピラノシル) 2,3,4-トリ-0-ベンジル-α-D-グルコピラノシド である。

実施例 4 8 2.3,6-トリ・0・ベンジル・1.5-ジデオキシ・N・[2.3,6-トリ・0・ベンジル・4・デオキシ・1・(2.3,4-トリ・0・ベンジル・1・0・メチル・6・0・α・0・グルコピラノシル)・α・0・グルコピラノシル]・1.5・イミノ・D・グルシトールの調製

エタノールを含まないクロロホルム50 ml中のメチル6-0-(2,3,6-トリ-0-ベンジル-4-0-トリフルオロメチルスルホニル・α-0-ガラクトピラノジル)-2,3,4-トリ-0-ベンジル・α-0-グルコピラノシド(1.6 g, 1.55ミリモル)と2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-1,5-イミノ-0-グルシトール(0.671 g, 1.55ミリモル)の溶液を、窒素下に4 8時間選流する。混合物を塩化メチレンで希釈し、

- 71 -

30 m1に溶解する。 木炭上の 20%水酸 化パラジウム 0.6 8を添加する。 混合物を 3気圧で 4日間水素添加する。 触媒を 20 過によって除去し、 溶媒を 液圧下に 蒸発させる。 シリカゲル上の フラッシュ クロマト グラフィにかけ、 メタノール、 クロロホルム及び水のグレード 混合物で 溶離する と、 予想されたアミンの 1.5・ジデオキシ・N・[4・デオキシ・1・(1・0・メチル・6・0・α・D・グルコピラノシル)・α・D・グルコピラノシル]・1,5・イミノ・D・グルシトールを非晶質固体として生ずる。

実施例 5 0 2.3.6·トリ·0·ベンジル·4·デオキシ· 4·ヒドロキシメチル·0·グルコピラ

ノースの調製

2,3,6-トリ-0-ベンジル-4-デオキシ-4-ヒドロキシメチル-α-D-グルコピラノシド(4.78 g, 10ミリモル)を0℃でトリフルオロ酢酸と水との9:1混合物50 mlに溶解する。混合物を0℃で一夜かきまぜる。溶媒を減圧下に加熱せずにかきまぜる。残留物を酢酸エチルに溶解し、 環灰酸ナトリウムで

重炭酸ナトリウム飽和水溶液と飽和塩水で次々に洗う。 有機履を硫酸ナトリウムで乾燥し、 濾過し、減圧下に 濃縮するとフォームを生ずる。 シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、 ヘキサンと酢酸エチルとのグレード混合物で溶離すると、予想されたアミンの 2,3,6-トリ-0-ベンジル・1,5-ジデオキシ-N-[2,3,6-トリ-0-ベンジル・1-5-ジデオキシ-N-[2,3,6-トリ-0-ベンジル・1-5-メチル-6-0-α-D-グルコピラノシル)-α-D-グルコピラノシル]-1,5-イミノ-D-グルシトールを非晶質固体として生ずる。

実施例 4 9 1,5・ジデオキシ・N・[4・デオキシ・1・ (1・0・メチル・6・0・α・N・グルコピラノ シル)・α・0・グルコピラノシル]・1.5・ イミノ・D・グルシトールの 翻製

2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-N-[2,3,6-トリ-0-ベンジル-4-デオキシ-1-(2,3,4-トリ-0-ベンジル-1-0-メチル-6-0-α-0-グルコピラノシル)-α-0-グルコピラノシル]-1,5-イミノ-D-グルシトール(1.2 g, 0.915ミリモル)をメタノール

- 72 -

乾燥し、濾過し、減圧下に濃縮すると油を生ずる。 シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、酢酸エチルとヘキサンとのグレード混合物で 溶離すると、2,3,6・トリ-0-ベンジル・4・デオキシ-4-ヒドロキシメチル・D-グルコピラノースを油と して生ずる。

実施例 5 1 アセチル 2,3.G-トリ-0-ベンジル・4-デオキシ-4-アセチロキシメチル・D・グルコピラノシドの期製

2,3,6-トリ-0-ベンジル-4-デオキシ-4-ヒドロキッメチル-D-グルコピラノース(5.10 ml, 9.30ミリモル)を乾燥ビリジン25 mlに溶解し、無水酢酸5 mlを加える。混合物を窒温で24時間かき混ぜる。溶媒を高真空下に蒸発させる。残留物を酢酸エチルに溶解し、水で洗う。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、被過し、液圧下に濃縮すると、予想されたジアセテートのアセチル2,3,6-トリーO-ベンジル・4・デオキシー4・アセチロキシメチル・D-グルコピラノシドを油として生じ、これを精製せずに使用する。

実施例 5 2 2,3,6-トリ·0·ベンジル·1,4-ジデオ キシ·4·アセチロキシメチル·D-グルコ

ビラノシルクロライドの餌製

エーテル10 ml中のアセチル2,3,6-トリ・0・ベンジル・4・デオキシ・4-アセチロキシメチル・D-グルコピラノシド(5.10 g.9.30ミリモル)をエーテル性塩化水素(0.2 g/ml, 25 ml)で処理する。混合物を富温で48時間かきまぜる。溶媒を減圧下に蒸発させると油を生ずる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、四塩化炭素と酢酸エチルとのグレード混合物で溶離すると、2,3,6-トリ・0・ベンジル・1・4・ジデオキシ・4・アセチロキシメチル・D-グルコピラノシルクロライドを袖として生ずる。

実施例 5 3 メチル 4 - 0 - (2,3,8 - トリ・0 - ベンジル-4 - デオキシ・4 - アセチロキシメチル・α-0 - グルコピラノシル) - 2,3,6 - トリ・0 - ベンジル・α - D - グルコピラノシドの調動

エーテル 20 m1中のメチル - 2,3,6 · トリ - 0 - ベン

- 75 -

4-デオキシ-4-ヒドロキシメチル-α-0-グルコピラノシル)-2,3,6-トリ-0-ベ ンジル-α-0-グルコピラノシドの顕製

メチル 4・0・(2,3,6・トリ・0・ベンジル・4・デオキシ・4・アセチロキシメチル・α・0・グルコピラノシル)・2,3.6・トリ・0・ベンジル・α・D・グルコピラノシド(3.19 g, 3:35ミリモル)を熱いトルエン 20 mlに溶解し、メタノール 80 mlを加え、続いて 1 Mメタノール性ナトリウムメトキシド教滴を加える。混合物を監温で 2時間かきまぜる。反応混合物をアンバーライト 1 R 1 2 0 (H・) 樹脂で中性にし、濾過し、彼圧下に濃縮すると、メチル・4・0・(2,3,6・トリ・0・ベンジル・4・デオキシ・4・ヒドロキシメチル・α・B・グルコピラノシドを非晶質固体として生ずる。

実施例 5 5 メチル - 4 - 0 - (2,3,6 - トリ - 0 - ベンジル - 4 - デオキシ - 4 - トリフルオロメチルスルホニロキシメチル - α - 0 - ゲルコピラノシル) - 2,3,6 - トリ - 0 - ベンジル - α-

ジル·α·D-グルコピラノシド(2.592 g, 5.59ミリ モル)と2,3,6-トリ-0-ベンジル・1,4-ジデオキシー 4-アセチロキシメチル・D・グルコピラノシルクロ ライド (3.661 g, 6.98ミリモル)の 宿 彼に、 -30℃ でかきまぜながら、エーテル性過塩素酸銀(0.08M, 9.58 ml. 7.67ミリモル)を添加する。混合物を ·30℃で15分かきまぜ、塩化銀が沈殿する。混合 物をセライト請め物に通して濾過し、固形物をエ ーテルで洗い、濾液を減圧下に濃縮する。残留物 を塩化メチレンに溶解し、有機層をチオ硫酸ナト リウムと水で次々に洗う。有機層を破験ナトリウ ムで乾燥し、濾過し、減圧下に濃縮するとフォー ムを生ずる。シリカゲル上のフラッシュクロマト グラフィにかけ、ヘキサンと酢酸エチルとのグレ ード 混合物で溶離すると、メチル4・0・(2,3,6・ト リ・0・ベンジル・4・デオキシ・4・アセチロキシメチ ル - α - D - グルコピラノシル) - 2,3,6 - トリ - 0 - ベン ジル·α·D-グルコピラノシドをフォームとして生 **ずる。**

実施 例 5 4 メチル 4・0・(2.3.6・トリ・0・ベンジル・

- 76 -

D-グルコピラノシドの調製

-15℃に冷却された乾燥塩化メチレン50 ml中の乾燥ビリジン0.6 mlの溶液に、無水トリフルオロメタンスルホン酸1.12 mlを添加する。混合物を-10℃で15分かきまぜ、次に塩化メチレン15 ml中のメチル・4・0・(2,3,6・トリ・0・ベンジル・α・0・グルコピラノシル)-2,3,6・トリ・0・ベンジル・α・0・グルコピラノシド(3.049 g, 3.35ミリモル)を添加する。混合物を水洗する。有機層を破骸ナトリウムで乾燥し、憩透し、減圧下に濃縮すると油を生ずる。これは予想されたトリフレートのメチル4・0・(2,3,6・トリー0・ベンジル・4・デオキシ・4・トリフルオロメチルスルホニロキシメチル・α・0・グルコピラノシル)・2,3,6・トリ・0・ベンジル・α・0・グルコピラノシドである。

実施例 5 6 2,3,6-トリ・0・ベンジル・1,5-ジデオ キシ・N・{[2,3,6-トリ・0・ベンジル・4・ デオキシ・1・(2,3,6-トリ・0・ベンジル・ 4・0・α・D・グルコピラノシル)・4・α・B・ グルコピラノシル]メチル } - 1 , 5 - イミ ノ - D - グルシトールの 網 盤

エタノールを含まないクロロホルム50 町中の メチル4-0-(2,3,6-トリ・0-ベンジル・4・デオキシ・ 4-トリフルオロメチルスルホニロキシメチル・α・ リ・グルコピラノシル)・2,3,8・トリ・0・ベンジル・α・ D·グルコピラノシド(1.82 g, 1.75ミリモル)と2, 3,6-トリ・0・ベンジル・1,5・ジデオキシ-1,5・イミ ノ·O·グルシトール (0.758 g, 1.75ミリモル)の将 液を、窒素下に48時間還流する。混合物を塩化メ チレンで希釈し、順族酸ナトリウム飽和水溶液と 飽和塩水で次々に洗う。有機層を硫酸ナトリウム で乾燥し、濾過し、減圧下に濃縮するとフォーム を生ずる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグ ラフィにかけ、ヘキサンと酢酸エチルとのグレー ド混合物で溶離すると、予想されたアミンの2.3. 6-トリ-0-ベンジル・1.5-ジデオキシ・N・{[2,3,6-トリー0-ベンジルー4-デオキシー1-(2.3.6-トリー0-ベンジル -4-0-α-D-グルコピラノシル)-4-α-D-グルコピラノシル]メチル}-1,5-イミノ·D-グルシ

- 79 -

グルシトールを非晶質固体として生ずる。

実施例 5 8 メチル 6・0・(2,3,6・トリ・0・ベンジル-4・デオ キシ・4・アセチ ロキシメチル・α-D・グルコピラノシル)・2,3,4・トリ・0・ベンジル・α・D・グルコピラノシドの調

エーテル 20 m1中のメチル・2,3,4・トリ・0・ベンジル・α・D・グルコピラノシド(2.074 g, 4.472ミリモル)、2,3,6・トリ・0・ベンジル・1,4・ジデオキシ・4・アセチロキシメチル・D・グルコピラノシルクロライド(6.13ミリモル)及び2,4,6・トリメチルピリジン(0.80 m1, 6.13ミリモル)の溶液に、・30℃でかきまぜながら、エーテル性過塩素酸銀(0.08M,76.7 m1,6.13ミリモル)を添加する。混合物を・30℃で15分かきまぜ、塩化銀が沈殿する。混合物をセライト請め物に通して建過し、固形物をエーテルで洗い、建液を減圧下に濃縮する。残留物を塩化メチレンに溶解し、有機層を手オ酸酸サトリウム水溶液と水で次々に洗う。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、蜷過し、減圧下に濃縮すると

トールを非晶質固体として生ずる。

実施例 5 7 1,5-ジデオキシ-N-{[4-デオキシ-1-(1-0-メチル-4-0-α-0-グルコピラノシル)-4-α-0-グルコピラノシル]メチル}-1,5-イミノ-D-グルシトールの調

2.3,6-トリ-0-ベンジル・1,5-ジデオキシ・N-{[2.3,6-トリ-0-ベンジル・4-デオキシ・1-(2,3,6-トリー0-ベンジル・1-0-メチル・4-0-α-D-グルコビラノシル)・4-α-D-グルコビラノシル]メチル}-1,5-イミノ・D・グルントール(1.3 g, 1.247ミリモル)をメタノール 40 mlに 簡解する。 木炭上の20*水酸化パラジウム 0.6 gを添加する。 複合物を3気圧で4日間水 素添加する。 触媒を 濾過によって除去し、溶媒を減圧下に蒸発させる。 シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、メタノール、クロロホルム及び水のグレード混合物で溶離すると、予想されたアミンの1,5-ジデオキシ・N-{[4-デオキシ・1-(1-0-メチル・4-0-α-D-グルコビラノシル)-4-α-D-グルコビラノシル]メチル}-1,5-イミノ-D-

- 80 -

フォームを生ずる・シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、ヘキサンと酢酸エチルとのグレード混合物で溶離すると、メチル 6·0·(2,3,6-トリ-0-ベンジル・4-デオキシ・4-アセチロキシメチル・α-D-グルコピラノシル)-2,3,4-トリ-0-ベンジル・α・D-グルコピラノシドをフォームとして生ずる・

実施例 5 9 メチル 6·0·(2,3,6·トリ·0·ベンジル-4-デオキシ·4-ヒドロキシメチル·α·0· グルコピラノシル)·2,3,4·トリ·0·ベンジル·α·D·グルコピラノシル)·2,3,4·トリ·0·ベンジル·α·D·グルコピラノシドの割製

メチル 6・0・(2,3,6・トリ・0・ベンジル・4・デオキシ・4・アセチロキシメチル・α・D・グルコピラノシル)・2,3,4・トリ・0・ベンジル・α・D・グルコピラノシド(2.469 g, 2.593ミリモル)を熱いトルエン 20 mlに溶解し、メタノール 80 mlを加え、統いて 1Hメタノール性ナトリウムメトキシド 数滴を加える。混合物を 窒温で 2時間かきまぜる。 反応混合物をアンバーライト 1R 120(H*)樹脂で中性にし、 該過し、被圧下に 濃縮すると、メチル β・0・(2,3,6・ト

リ - 0 - ベンジル・4・デオキシ - 4 - ヒドロキシメチル・
α - D - グルコピラノシル)- 2 , 3 , 4 - トリ - 0 - ベンジルα - D - グルコピラノシドを非晶質固体として生ずる。

実施例 6 0 メチル 6-0-(2,3,6-トリ-0-ベンジル・4-デオキシ・4-トリフルオロメチルスルホニロキシメチル・α-0-グルコピラノシル)-2,3,4-トリ-0-ベンジル・α-

-15℃に冷却された乾燥塩化メチレン40 ml中の乾燥ヒリジン0.46 mlの溶液に、無水トリフルオロメタンスルホン酸0.86 mlを添加する。混合物を-10℃で15分かきまぜ、次に塩化メチレン10 ml中のメチル6-0-(2,3,6-トリ-0-ベンジル・4・デオキシ-4-ヒドロキシメチル・α・D-グルコピラノシル)-2,3,4-トリー0-ベンジル・α・D-グルコピラノシド(2.36 g. 2.593ミリモル)を添加する。混合物を-10℃で1.5時間かきまぜる。混合物を水洗する。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過し、液圧下に濃縮すると油を生ずる。これは予想され

- 83 -

乾燥 し、糖過し、被圧下に濃縮するとフォームを生ずる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、ヘキサンと酢酸エチルどのグレード混合物で溶離すると、予想されたアミンの2,3,6-トリー0-ベンジルー1・5-ジデオキシーNー{[2,3,6-トリー0-ベンジルー4-デオキシー1・(2,3,4-トリー0-ベンジルー1・0-メチルー6-0-αーD-グルコピラノシル)ー4-αーD-グルコピラノシル]メチル}・1,5-イミノーD-グルシトールを非晶質固体として生ずる。

実施 例 G 2 1,5-ジデオキシ-N-{[4-デオキシ・l-(1・0・メチル・G・0・α・D・グルコピラノシル)・4・α・D・グルコピラノシル]メチル }・1.5・イミノ・D・グルシトールの調

2,3,6-トリ-0-ベンジル-1.5-ジデオキシ-N-{[2,3,6-トリ-0-ベンジル-4-デオキシ-1-(2,3,4-トリ-0-ベンジル-1-0-メチル-6-0-α-0-グルコピラノシル)-4-α-D-グルコピラノシル]メチル}-1,5-イミノ-D-グルシトール(1.3 g, 1.247ミリモル)をメタノール30 mlに 簡解する。木炭上の20%水酸化

たトリフレートのメチル6-0-(2,3,6-トリ-0-ベン ジル-4-デオキシ-4-トリフルオロメチルスルホニ ロキシメチル-α-D-グルコピラノシル)-2,3,4-トリ-0-ベンジル-α-D-グルコピラノシドである。

実施例 6 1 2,3,6-トリ-0-ベンジル・1,5-ジデオ キシ-N-{[2,3,6-トリ-0-ベンジル・4-デオキシ-1-(2,3,4-トリ-0-ベンジル・ 1-0-メチル・6-0-α-D-グルコピラノシ ル)-4-α-D-グルコピラノシル]メチル}i,5-イミノ-D-グルシトールの 餌製

エタノールを含まないクロロホルム 50 ml中のメチル 6-0-(2,3,6-トリ-0-ベンジル-4-デオキシー4-トリフルオロメチルスルホニロキシメチル·α0-グルコピラノシル)-2,3,4-トリ-0-ベンジル·α0-グルコピラノシド(1.8 g, 1.72ミリモル)と 2,3,6-トリ-0-ベンジル-1,5-ジデオキシ-1,5-イミノD-グルシトール(0.745 g, 1.72ミリモル)の溶液を、窒素下に 48時間還流する。混合物を塩化メチレンで希釈し、重炭酸ナトリウム飽和水溶液と飽和塩水で次々に洗う。有機層を硫酸ナトリウムで

- 84 --

パラジウム 0.6 gを添加する。混合物を3気圧で4日間水素添加する。触媒を濾過によって除去し、溶媒を減圧下に蒸発させる。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、メタノール、クロホルム 及び水のグレード 混合物で溶離すると、予想されたアミンの1.5-ジデオキシ・N-{[4-デオキシ・1-(1-0-メチル-6-0-α-D-グルコピラノシル)・4-α-D-グルコピラノシル]メチル}・1,5・イミノーD-グルシトールを非晶質固体として生ずる。

実施例 6 3 1,5-ジデオキシ-1,5-(8-デオキシ-8--D-ゲルコピラノシル)イミノ-D-ゲル シトールの調製

1,5-ジデオキシ-1,5-(6-デオキシ-1-0-メチル-6-α-0-グルコピラノシル)イミノ-0-グルシトール (0.150 g, 0.442ミリモル)を水とトリフルオロ酢酸との1:1混合物 10 miに溶解する。混合物を0℃で24時間かきまぜる。溶媒を被圧下に蒸発させるとフォームを生ずる。アンバーリストA26 OH-型でのクロマトグラフィにかけると、予想されたアミンの1,5-ジデオキシ-1,5-(6-デオキシ-6-0-

グルコピラノシル)イミノ · D · グルシトールを生ずる。

実施 例 6 4 5・ア ジド・3,6・ジ・0・ベン ジル・5・デオキシ・8・グルコ フラノー スの 調製

アジドの5-アジド-3.8-ジ-0-ベンジル-5-デオ キシ·1,2-0-イソプロビリデン·α·0·グルコフラ ノシド「ユー・ジー・ナヤク(U.G.Nayaku)及びア ール・エル・ホィッスラー(R.L. Whisler)、J.Org. Chem. 33巻 3582頁(1968年)](15.02 g, 35.3ミリ モル) を 0 ℃ で ト リ フ ル オ 口 酢 酸 と 水 と の 9:1 提 合 物 100 m 1 に溶解した。混合物を0℃で2時間かきま ぜた。トリフルオロ酢酸を減圧下に窒温で蒸発さ せた。残留物をエーテルで取り上げ、水洗した。 有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過し、減圧 下に濃縮した。シリカゲル上のフラッシュクロマ トグラフィにかけ、ヘキサンと酢酸エチルとのに 1混合物で溶離し、続いてヘキサンと酢酸エチル との混合物中で再結晶させると、予想化合物の5-アジド·3,6-ジ·0·ベンジル·5·デオキシ·D·グルコ フラノースを生じた。

- 87 -

タンで3回 佐净)の 懸 濁 液 に 、 室 温 で 窒 素 下 に 、 テ トラヒドロフラン50 ml中のアルコール メチル5-アジド·3,6·ジ·0·ベンジル·5·デオキシ·D·グルコ フラノシド(9.15 g、22.9ミリモル)をすばやく滴 加した。混合物を室温で3時間かきまぜた。混合 物は黄色であった。次にn·Bu4N*!-(76 mg, 0.20 ミリモル)を加え、続いて臭化ベンジル(3.30 ml, 27.5ミリモル)を添加した。 漂合物を富退で一夜 かきまぜた。塩化アンモニウム飽和水溶液での加 水分解後、テトラヒドロフランを減圧下に蒸発さ せた。 残 留 物 を 水 で 希 釈 し 、 エ ー テ ル で 3回 抽 出 した。有機関を硫酸ナトリウムで乾燥した。濾過 し、減圧下に蒸発させると油を生じた。シリカゲ ル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、酢酸 エチルとヘキサンとの20:80混合物で溶離すると、 予想された化合物メチル5-アジド-2.3,6-トリー0-ベンジル - 5 - デオキシ - D - グルコフラノシドを無色 の油(10.88 g, 97%)として生じた。

実施例 G 7 5-アジド・2,3,6-トリ-0-ベンジル・5-デオキシ-D-グルコフラノースの問題 実施例 6 5 メチル 5-アジド-3,6-ジ-0-ベンジル· 5-デオキシ-D·グルコフラノシドの調

塩化メチレン170 m1中の5-アジド-3,6-ジ・0-ベンジル・5-デオキシ・D-グルコフラノース(10・23 g,26・5ミリモル)の溶液に、メタノール11 m1とホウ紫トリフルオロエーテル化合物1・5 m1を添加した。 混合物を窒温で24時間かきまぜた。 反応混合物を遺炭酸ナトリウム 飽和水溶液と飽和塩水で次々に洗った。 有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、濾透し、減圧下に濃縮した。 シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、 ヘキサンと酢酸エチルとの1:1混合物で溶離すると、メチル5-アジド-3,6・ジ・O-ベンジル・5・デオキシ・D-グルコフラノシドを無色の油(9・15 g,85%)として生じた。 実施例66 メチル5・アジド・2,3,6・トリ・O・ベンジル・5・デオキシ・D・グルコフラノシド

無水テトラヒドロフラン 200 ml中の水素化ナト リウム(1.2 g, 27.5ミリモル、鉱油中55%、ペン

の組む

- 88 -

メチル 5-ア ジド・2,3,6-トリ・0・ベンジル・5・デオキシ・0・グルコフラノシド (10.8 g, 22.2ミリモル)を 室温でテトラヒドロフラン 20 mlに 溶解した。溶液を・10でに冷却し、トリフルオロ酢酸 120 mlを滴加し、続いて水 20 mlを添加した。混合物を0でで 24時間かきまぜた。混合物を加熱せずに減圧下に蒸発させた。残留物をエーテルで取り上げ、水洗した。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、濾過し、減圧下に濃縮した。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、酢酸エチルとヘキサンとの 20:80混合物で溶離すると、5・アジド・2,3,6・トリ・0・ベンジル・5・デオキシ・D・グルコフラノースを無色の油 (9.63 g, 90%)として生じた。実施例 6 8 5・アジド・2.3,6・トリ・0・ベンジル・5・乗

の調製

0℃ に冷却されたアセトン 240 ml中のラクトールの 5-アジド・2,3,6-トリ・0-ベンジル・5-デオキシ・0-グルコフラノース(9.36 g, 20ミリモル)の宿被に、ジョーンズ試薬(2M, 11.5 ml)をオレン

デオキシ·B·グルコン酸·r·ラクトン

ジ色になるまで物加した。過剰のジョーンズは薬を2-プロパノール 0.5 mlで 破壊した。混合物を減圧下に機略した。残留物を水で取り上げ、エテルで抽出した。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮すると油を生じた。シリカゲル上のフラッシュクロマトグラフィにかけ、酢酸エチルと ヘキサンとの 1:9混合物で溶解すると、ィラクトンの 5-アジド・2,3,6・トリ・0・ベンジル・5・デオキシー・実施例 6 9 2,3,6・トリ・0・ベンジル・5・デオキシー

D・グルコン酸 - δ - ラクタムの調製

エタノール 180 ml中のラクトンの 5-アジド・2,3,6-トリ・0・ベンジル・5-デオキシ・D-グルコン酸・γ・ラクトン (8.16 g, 17ミリモル)の 宿 掖にリンドラー 鮟蝶 1.7 gを添加した。 混合物を大気圧下に 24時間水素添加した。 濾過して減圧下に蒸発させると 油を生じ、これをヘキサンとエーテルとの混合物中で 钴晶化した。 ラクタムの 2,3,6-トリ・0・ベンジル・5-デオキシ・D-グルコン酸・δ・ラクタムは白色 钴晶(7.4 g, 96%)として 得られた。 敵点85・

- 91 -

1,5-ジデオキシ-1,5-{[2(1-0-アラビノフラノ ース)エチル]イミノ}-0-グルシトール、

1,5-ジデオキシ・N・[4・デオキシ・1・(6・0・D・グルコピラノシル)・α・D・グルコピラノシル]・1,5・イミノ・D・グルシトール、

1,5-ジデオキシ-N-{[4-デオキシ-1-(4-0-D-グルコピラノシル)-4-α-D-グルコピラノシル]メチル}-1,5-イミノ-0-グルシトール、

1,5-ジデオキシ·N-{[4-デオキシ·1-(8-0-D-グルコピラノシル)-4-α-D-グルコピラノシル]メチル}-1,5-イミノ-D-グルシトール、

1,5-ジデオキシ-1,5·[(6·デオキシ-1-0·メテル-6-β-D-グルコピラノシル)イミノ]-D-グルシトール、

1,5-ジデオキシ-1,5-[(6,7-ジデオキシ-1-0-メ チル-7-β-0-グルコヘブトピラノシル)イミノ]-D-グルシトール、

1,5-ジデオキシ-1,5-[(1-デオキシ-2-0-メチルβ-D-フルクトフラノシル)イミノ]-D-グルシトール、 85.5°C.

同様な方法で、上の実施例の教示に従って、以下の特定的な化合物類が得られよう。

1,5-ジデオキシ・1,5-[6,7-ジデオキシ・7・0・グルコヘプトピラノシル)イミノ]-D-グルシトール、
1,5-ジデオキシ・1,5-[(1-デオキシ・0・フルクトフラノシル)イミノ]-D-グルシトール、

1,5-ジデオキシ·1,5-[(4-デオキシ·4-D-グルコピラノシル)イミノ]-D-グルシトール、

1,5-ジ デ オ キ シ · N - [8 - デ オ キ シ - 1 · (6 · O · D · グ ル コ ピ ラ ノ シ ル) · α · D · グ ル コ ピ ラ ノ シ ル] · 1,5 · イ ミ ノ · D · グ ル シ ト ー ル 、

1,5-ジデオキシ-N-[6,7-ジデオキシ-1-(6-0-0-グルコピラノシル)-7-α-0-グルコヘブトピラノ シル]-1,5-イミノ-0-グルシトール、

1,5·ジデオキシ·1,5·[(4-デオキシ·4-D·グルコ ピラノシル)メチルイミノ]-D·グルシトール、

1,5-ジ デ オ キ シ · N · [4-デ オ キ シ · 1 · (4 · 0 · 0 · グ ル コ ピ ラ ノ シ ル) · α · 0 · グ ル コ ピ ラ ノ シ ル] · 1,5 · イ ミ ノ · 0 · グ ル シ ト ー ル 、

- 92 -

1,5-ジデオキシ-1,5-[(4-デオキシ-1-0-メチル-4-β-D-グルコピラノシル)イミノ]-D-グルシトール、

1,5-ジデオキシ・N-[6-デオキシ-1-(1-0-メチル-8-0-β-0-グルコピラノシル)-α-0-グルコピラノ シル]-1,5-イミノ-D-グルシトール、

1,5-ジデオキシ-N-[6,7-ジデオキシ-1-(1-0-メ チル-6-0-β-0-グルコピラノシル)-7-α-0-グル コヘブトピラノシル]-1,5-イミノ-D-グルシトール、

1,5-ジデオキシ·1,5·[(4-デオキシ·1·0·メチル-4-β·0-グルコピラノシル)メチルイミノ]-0-グル シトール、

1,5-ジ デ オ キ シ · N · [4 · デ オ キ シ · 1 · (! · 0 · メ チ ル· 4 · 0 · β · D · グ ル コ ピ ラ ノ シ ル) · α · D · グ ル コ ピ ラ ノ シ ル] · 1,5 · イ ミ ノ · D · グ ル シ ト ー ル 、

1,5-ジデオキシ-1,5-{[2(1-0-メチル-1-β-D-アラビノフラノシル)エチル]イミノ}-D-グルシトール、

1,5-ジデオキシ·N·[4·デオキシ-1·(1·0·メチル·

6-0-β-0-グルコピラノシル)-α-0-グルコピラノ シル]-1,5-イミノ-0-グルシトール、

 $1,5- \mathcal{Y} \neq x + \mathcal{Y} \cdot N \cdot \{ [4-\mathcal{Y} + x + \mathcal{Y} \cdot 1 - (1-0-x \neq \mathcal{Y} + 2-0-\beta \cdot 0 \cdot \mathcal{Y} + 2-2-2 + 2-2$

- 95 -

与される。当然ながら、肥満の処置には、用語は 病気の処置のほか、患者の所望体重の維持に適し た最適投与量の継統投与を包含している。

また、本発明化合物類(I)が、糖タンパク、特にHIV(gp 120)糖タンパクの少糖類側鎖の最終構造の構築に必須であるようなグリコシダーゼ酵素に対して抑制効果を示すことがわかる。適当な検定手法、例えばシンシチウム形成、逆転写解素に大免疫蛍光試験、及び電子顕微鏡等を用いて要解素、BIVウイルス成長への影響を評価し、また最適投与計画を決定できる。抗ウイルス効果は、ウて確認できる。HIV関連の病状や、その他のレトロウイルスの糖タンパク関連の病状の処置においては認でよるの糖タンパク関連の病状の処置においては認で非経口手段で投与できる。特定的な投与量能、糖尿病と肥満の処置について上記された役与量能囲内にある。

本発明化合物類の最終用途への応用を実施するには、本発明化合物と混和した薬学担体を含めて

な化合物類の探求に刺激を与えた。

本発明化合物類(1)は、α-グルコシダーゼの有力な持続的抑制剤であり、血清グルコース水準の標準的な実験室側定法により、細胞膜での移動速度に悪影響を及ぼさずに血清グルコースの使用不足及び/又は過剰生産から起こる病状の処置に有用であることが示されている。このように、化合物類は核尿病と肥満の処置に有用である。

- 96 -

出願人 メレル ダウ ファーマスーティカルズ インコーボレーテッド

代理人 佐々井 弥太郎 (外1名)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

□ OTHER: _____